(19) 世界知的所有権機関 国際事務局





(43) 国際公開日 2005 年9 月9 日 (09.09.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/082887 A1

(51) 国際特許分類⁷: **C07D 401/12**, A61K 31/496, 31/4985, 31/517, 31/519, 31/5395, 45/00, 45/06, A61P 1/00, 1/04, 3/04, 7/00, 9/10, 9/12, 11/00, 11/14, 13/00, 13/02, 13/08, 15/00, 17/02, 19/00, 19/02, 21/00, 25/00, 25/06, 25/14, 25/16, 25/18, 25/20, 25/22, 25/24, 25/28, 25/30, 25/32, 25/34, 27/02, 27/06, 29/00, 35/00, 37/02, 43/00, C07D 401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 471/04, 487/04, 491/147, 495/04, 495/14, 498/04, 498/14, 519/00

(21) 国際出願番号: PCT/JP2005/003691

(22) 国際出願日: 2005年2月25日(25.02.2005)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特額2004 52040 20

特願2004-52040 2004 年2 月26 日 (26.02.2004) JP 特願2004-322858 2004 年11 月5 日 (05.11.2004) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 帝国臓器製薬株式会社 (TEIKOKU HORMONE MFG. CO., LTD.) [JP/JP]; 〒108-8532 東京都港区 芝浦二丁目5番1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 佐藤 通隆 (SATO,Michitaka) [JP/JP]; 〒213-0014 神奈川県 川崎市 高津区新作 4-1 0-1 1-2 0 5 Kanagawa (JP). 松井照明 (MATSUI,Teruaki) [JP/JP]; 〒211-0041

神奈川県 川崎市 中原区下小田中 1-22-12-403 Kanagawa (JP). 朝烏章 (ASAGARASU,Akira) [JP/JP]; 〒194-0012 東京都 町田市 金森 1 4 6 5-4 Tokyo (JP). 林博之 (HAYASHI, Hiroyuki) [JP/JP]; 〒211-0041 神奈川県 川崎市 中原区下小田中 1-22-12- 201 Kanagawa (JP). 荒木 誠一 (ARAKI,Sei-ichi) [JP/JP]; 〒214-0008 神奈川県 川崎 市 多摩区菅北浦 1-1 1-1 O Kanagawa (JP). 玉置 賢 (TAMAOKI,Satoru) [JP/JP]; 〒248-0005 神奈川県 鎌倉市 雪ノ下 2-7-1 1 Kanagawa (JP). 高橋 伸 行 (TAKAHASHI, Nobuyuki) [JP/JP]; 〒 475-0886 愛 知県 半田市 新川町 54-1-402 Aichi (JP). 山 内志真 (YAMAUCHI,Yukinao) [JP/JP]; 〒214-0006 神奈川県 川崎市 多摩区菅仙石 1-3-4-201 Kanagawa (JP). 山本 淑子 (YAMAMOTO, Yoshiko) [JP/JP]; 〒215-0001 神奈川県 川崎市 麻生区細 山 8-15-19 Kanagawa (JP). 山本 則夫 (YA-MAMOTO, Norio) [JP/JP]; 〒214-0012 神奈川県 川崎 市 多摩区中野島 4-15-20 Kanagawa (JP). 小川 ちさと (OGAWA, Chisato) [JP/JP]; 〒214-0033 神奈 川県 川崎市 多摩区東三田 2-1 4-2 6- 1105 Kanagawa (JP).

- (74) 代理人: 小田島 平吉, 外(ODAJIMA,Heikichi et al.); 〒107-0052 東京都港区 赤坂 1 丁目 9 番 1 5 号 日本 自転車会館 小田島特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR,

[続葉有]

(54) Title: PYRIMIDINE DERIVATIVE

(54) 発明の名称: ピリミジン誘導体

(57) Abstract: A pyrimidine derivative simultaneously having 5-HT_{1A} agonistic activity and 5-HT₃ antagonistic activity and being useful for therapy, treatment, etc. for IBS and other diseases, represented by the formula: (I) wherein, the ring A is a carbocyclic group or heterocyclic group, X1 is a hydrogen atom, lower alkyl, amino, etc., X2 is a hydrogen atom or lower alkyl, Y is a direct bond, or sulfur atom or nitrogen atom, n is an integer of 0 to 4, and Ar is a group of the formula: or a salt of the pyrimidine derivative. Further,

there is provided a method of treating IBS characterized in that 5-HT_{1A} agonistic activity and 5-HT_3 antagonistic activity are simultaneously exerted cooperatively in vivo by administering a 5-HT_3 antagonist exhibiting an agonistic activity to 5-HT_{1A} or by administering simultaneously, or in sequence, or at an interval a 5-HT_{1A} agonist and a 5-HT_3 antagonist.

BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE,

BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

本発明は、式

式中、

A環は炭素環式基又は複素環式基を表し、

X¹は水素原子、低級アルキル基、アミノ基等を表し、

X²は水素原子又は低級アルキル基を表し、

Yは直接結合又はイオウ原子もしくは窒素原子を表し、

nは0~4の整数を表し、

Arは下記式

の基を表す、

で示される、 $5-HT_{1A}$ 作動作用及び $5-HT_{3}$ 拮抗作用の両作用を併有し、IBS等の疾病の治療、処置等において有用なピリミジン誘導体又はその塩を提供するものである。

さらに本発明は、 $5-HT_{1A}$ に対する作動作用を有する $5-HT_{3}$ 拮抗剤を投与するか、 又は $5-HT_{1A}$ 作動剤及び $5-HT_{3}$ 拮抗剤を同時に、順次にもしくは間隔をおいて投与することからなる、生体内で $5-HT_{1A}$ 作動作用及び $5-HT_{3}$ 拮抗作用を同時に協働させることを特徴とする IBSの治療方法を提供するものである。

明細書

ピリミジン誘導体

5 技術分野

10

20

25

本発明は、セロトニン受容体サブタイプ1A(以下、「 $5-HT_{1A}$ 」という)作動作用及びセロトニン受容体サブタイプ3(以下、「 $5-HT_{3}$ 」という)拮抗作用の両作用を併有しており、過敏性腸症候群(IBS:Irritable Bowel Syndrome;以下、「IBS」という)等の処置剤として有用なピリミジン誘導体又はその塩に関する。

また、本発明は、生体内で $5-HT_{1A}$ 作動作用及び $5-HT_{3}$ 拮抗作用を同時に協働させることを特徴とする IBS等の治療方法に関する。

背景技術

15 IBSは、下痢や便秘等の便通異常や腹痛を主症状とする機能的疾患であり、腸管の器質的病変は認められない。この疾患は、腸管運動異常、内臓知覚過敏及び心理・社会的因子が相互に関連し合って成立している。

腸管における $5-HT_3$ が腸管収縮、腸液分泌、蠕動運動、内容物輸送等に関与していることから、IBSにおける下痢症状は $5-HT_3$ 拮抗薬の投与により改善される。米国では、 $5-HT_3$ 拮抗薬であるアロセトロン(alosetron)がIBS治療薬として承認されている。また、その他の $5-HT_3$ 拮抗薬、例えば、オンダンセトロン(ondansetron)、アロセトロン(alosetron)、トロピセトロン(tropisetron)、グラニセトロン(granisetron)などがWO99/1775 5パンフレット及び米国特許第6, 284, 770号明細書に開示されており、これらの文献には、 $5-HT_3$ 拮抗薬がIBS治療剤として有用であることが記載されている。

一方、IBSの成因の一つに心理的・社会的因子が挙げられることから、IBS治療においてベンゾジアゼピン系の抗不安薬の投与が試みられている。最近になって、新規なセロトニン作動性の抗不安薬、例えば、より副作用の少ない非ベンゾジアゼピン系化合物などが開発されてきており、それらの化合物のIBS治療への応用が期待されている。

J. Med. Chem., 40, 574-585 (1997) 及びEur. J. Med. Chem., 35, 677-689 (2000) には、 $5-HT_{1A}$ に対して選択的に親和性を有するピリミジノン誘導体が開示されている。これらの文献においては、 α_1 受容体に対する $5-HT_{1A}$ への選択性が検討されている。また、ヨーロッパ特許第343,050号明細書、WO01/32659パンフレット、JP2001-97978A及びJ. Med. Chem.,32,1147-1156 (1989) には、 $5-HT_{1A}$ 等に対し親和性を有するピペラジニルイソキノリン誘導体、ピペラジニルチエノピリジン誘導体及びピペラジニルフロピリジン誘導体が開示されている。これらの文献には、 $5-HT_{1A}$ 作動作用に基づく精神的作用が記載されているが、 $5-HT_{3}$ に関する記載はなく、両受容体への作用に基づくIBS等への適用については何ら記載も示唆もされていない。

5

10

15

20

25

J. Med. Chem., 42, 4362-4379 (1999) には、 $5-HT_3$ に対して選択的に親和性を有するピペラジニルピラジン誘導体が記載されているが、その作用は作動的である。

日本国において、5-HT_{1A}作動薬であるタンドスピロン(tandospirone)がストレス性消化性潰瘍等を適応症として上市されている。この適応症は、タンドスピロンの抗不安作用によるストレス解消に由来するものであって、IBSは適応症とされていない。

上記のように、現在、多数の $5-HT_3$ 拮抗薬及び $5-HT_1$ A作動薬が開発又は上市されている。しかし、 $5-HT_3$ 拮抗薬及び $5-HT_1$ A作動薬はいずれも作用が一方向性であり、一方、IBSは複数の成因を有するため、これらの化合物のIBSに対する治療効果は十分ではない。

最近になって、Bioorg. Med. Chem. Lett., 13, 3177-31 80 (2003) において、 $5-HT_3$ 及び $5-HT_1$ Aの両受容体に対して親和性を有する化合物が開示された。しかしながら、この化合物はベンズイミダゾールーアリルピペラジン誘導体であり、また、この文献には、上記化合物の神経系に対する作用が記載されているのみで、IBSに対する $5-HT_3$ 拮抗作用及び $5-HT_1$ A作動作用の組合せ及びその効果については何ら記載も示唆もされていない。

本発明者らは、鋭意研究の結果、 $5-HT_3$ の過活動もしくは発現増強及び $5-HT_{1A}$ の活動低下の両者が関連する疾患の処置、殊に IBSの処置のために、 $5-HT_3$ 拮抗作

用及び $5-HT_{1A}$ 作動作用を生体内で同時的に発現させることが極めて有効であることを見出した。

発明の開示

10

15

20

かくして、本発明は、5-HT_{1A}作動作用及び5-HT₃拮抗作用の両作用を併有する下記式(I)

$$A \longrightarrow X^{1} \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow Ar$$
 (I)

式中、

A環は炭化水素環式基又は複素環式基を表し、

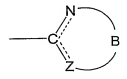
X¹は水素原子、アミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アルキリデンアミノ基、低級アルキル基、フェニル低級アルキル基又は置換もしくは未置換のフェニル基を表し、

X²は水素原子又は低級アルキル基を表し、

Yは直接結合又はイオウ原子もしくは窒素原子を表し、

nは0又は1~4の整数を表し、

Arは未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基、ヒドロキシル基、低級アルコキシ基及びフェニル基から選ばれる置換基で置換された下記式



25 の基を表し、

ここで、Zは炭素原子、酸素原子又はイオウ原子を表し、Bは上記式の基の残りの部分と一緒になって縮合環を形成していてもよい単環式又は多環式の含窒素複素環式基を完成するのに必要な残員を表し、点線はそこに結合が存在していてもよいことを表す、

で示される新規なピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩を提供するものである。

また、本発明は、IBSを治療する必要性を有するヒト又はその他の哺乳類に対して、 $5-HT_{1A}$ に対する作動作用を併有する $5-HT_{3}$ 拮抗剤を投与するか、又は $5-HT_{1A}$ 作動剤及び $5-HT_{3}$ 拮抗剤を同時に、順次にもしくは間隔をおいて投与することからなる、生体内で $5-HT_{1A}$ 作動作用及び $5-HT_{3}$ 拮抗作用を同時に協働させることを特徴とするIBSの治療方法を提供するものである。

以下、本発明についてさらに詳細に説明する。

5

15

20

25

10 本明細書において、「低級」なる語は、この語が付された基の炭素原子数が6個以下、 好ましくは4個以下であることを意味する。

X¹の定義における「フェニル低級アルキル基」は、フェニル基で置換された前記のような低級アルキル基を意味し、例えば、ベンジル、フェニルエチル、フェニルプロピル、フェニルブチル基等を挙げることができる。その中でも特に、ベンジル基が好適である。また、X¹の定義における「置換もしくは未置換のフェニル基」のフェニル基上の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基等を挙げることができ、この中でも、低級アルコキシ基が好適である。

 X^1 の定義における「低級アルキルアミノ基」は、上記した如き低級アルキル基でモノー置換されたアミノ基を意味し、具体的には、N-メチルアミノ、N-エチルアミノ、N-エチルアミノ、N-イソプロピルアミノ、N-ローブチルアミノ、N-イソブチルアミノ、N-sec-ブチルアミノ、N-tert-ブチルアミノ、N-nーペンチル

アミノ、N-n-ヘキシルアミノ基等を挙げることができる。その中でも特に、N-メチ ルアミノ、N-エチルアミノ、N-n-プロピルアミノ、N-イソプロピルアミノ及びN -n-ブチルアミノ基等の C_1-C_4 アルキルアミノ基が好適である。また、 X^1 の定義に おける「ジ低級アルキルアミノ基」は、同一のもしくは異なった上記した如き低級アルキ ル基でジー置換されたアミノ基を意味し、具体的には、N, Nージメチルアミノ、N, N ージエチルアミノ、N, Nージーnープロピルアミノ、N, Nージイソプロピルアミノ、 N-メチル-N-エチルアミノ、N-メチル-N-n-プロピルアミノ、N-エチル-N ーイソプロピルアミノ、NーメチルーN-n-ブチルアミノ、N-エチルーN-イソブチ ルアミノ、N-イソプロピル-N-sec-ブチルアミノ、N-n-プロピル-N-n-ペンチルアミノ、NーメチルーN-n-ヘキシルアミノ基等を挙げることができる。その 中でも特に、N, N-ジメチルアミノ、N-メチル-N-エチルアミノ、N-エチル-N -イソプロピルアミノ及びN-メチル-N-n-ブチルアミノ基等のジ C_1-C_4 アルキ ルアミノ基が好適である。さらに、X¹の定義における「低級アルキリデンアミノ基」は、 低級アルキリデン基で置換されたアミノ基を意味し、具体的には、N-イソプロピリデン アミノ基等を挙げることができる。 15

5

10

25

式中、

また、「ハロゲン原子」にはフッ素、塩素、臭素又はヨウ素原子が包含され、中でもフ ッ素、塩素及び臭素原子が好ましい。

前記式(I)において、A環が炭素環式基を表す場合、該炭素環式基として好適なもの としては、例えば、下記式i)~iv)

iv) 20 i)

> R^1 は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、ハロゲン化低級アルキル基、低 級アルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、フェニル基、 アミノ基、ヒドラジノ基又はニトロ基を表し、

> R^2 、 R^3 及び R^4 はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、 低級アルコキシ基、フェニル基又はヒドロキシル基を表すか、或いは \mathbb{R}^2 、 \mathbb{R}^3 及 びR⁴のうちの2つは一緒になってオキソ基又は低級アルキレンジオキシ基を表

し、

mは1~3の整数を表す、

などの基を挙げることができる。

また、前記式(I)において、A環が複素環式基を表す場合、該複素環式基は単環でも よく又は他の環と縮合して縮合環を形成していてもよく、その好適なものとしては、例えば、下記式v)~xv)

式中、

20 R 5 は水素原子、低級アルキル基、カルボキシル基又は低級アルコキシカルボニル 基を表し、

R⁶は水素原子又は低級アルキル基を表し、

 R^7 は水素原子、低級アルキル基、低級アルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基又はフェニル低級アルコキシカルボニル基を表す、

25 などの基を挙げることができる。

A環としては、中でも、式i)又はii)の基が好ましく、式ii)の基が特に好適である。 前記のA環の定義において、「ハロゲン化低級アルキル基」は、低級アルキル基の水素 原子の少なくとも1個がハロゲン原子で置換された基を意味し、例えば、クロロメチル、

2ーブロモエチル、3ーフルオロプロピル、4ーヨードイソペンチル、ジクロロメチル、

1, 2-ジブロモエチル、トリフルオロメチル、2, 2, 2-トリクロロエチル基等を挙 げることができる。その中でも特に、クロロメチル及びトリフルオロメチル基が好適であ る。

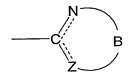
A環の定義における「低級アルコキシカルボニル基」は、低級アルコキシーCO-基であり、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、tertーブトキシカルボニル基等を挙げることができ、中でも特に、メトキシカルボニル及びエトキシカルボニル基が好適である。

A環の定義における「低級アルキレンジオキシ基」としては、例えば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ、トリメチレンジオキシ基等を挙げることができ、特に、エチレンジオキシ基が好ましい。

A環の定義における「低級アルカノイル基」は、低級アルキルーCO一基であり、例えば、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイル基等を挙げることができ、中でも、アセチル及びプロピオニル基が好ましい。

A環の定義における「フェニル低級アルコキシカルボニル基」は、フェニル基で置換された上記のような低級アルコキシカルボニル基であり、例えば、ベンジルオキシカルボニル、1ーフェニルエトキシカルボニル、2ーフェニルエトキシカルボニル、3ーフェニルプロポキシカルボニル、1ーベンジルエトキシカルボニル、1ーベンジルー1ーメチルエトキシカルボニル基等を挙げることができ、中でも特に、ベンジルオキシカルボニル、2ーフェニルエトキシカルボニル及び3ーフェニルプロポキシカルボニル基が好適である。

前記式(I)において、Arに対して定義された式



5

10

15

20

式中、Z及びBは前記の意味を有する、

25 の基には、例えば、未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基、ヒドロキシル基、 低級アルコキシ基及びフェニル基から選ばれる置換基で置換された単環式又は多環式の含 窒素複素環式基等が包含される。ここで、該含窒素複素環式基の骨格部分としては、例え ば、下記式

$$\frac{1}{\sqrt{N}}$$

20 などで示される基を挙げることができ、中でも特に、下記式

5 で示される基が好適である。

10

15

20

25

また、本明細書において、「 $5-HT_{1A}$ に対する作動作用を併有する $5-HT_{3}$ 拮抗剤」は、 $5-HT_{1A}$ 作動作用及び $5-HT_{3}$ 拮抗作用の両作用に加えて、さらにそれ以外の薬理作用を有していてもよい。そのような拮抗剤としては、具体的には、例えば、前記式(I)で示されるピリミジン誘導体もしくはその製薬学的に許容されうる塩、及び下記式(II)

$$\begin{array}{c|c}
R^8 \\
\hline
C & N \\
N & (II) \\
R^{10} & R^{11} \\
R^{9} & R^{11}
\end{array}$$

式中、

C環は未置換のベンゼン環又はピリジン、フラン及びチオフェンから選ばれる未置換の複素環式基;ハロゲン原子、低級アルキル基、フェニル基、ヒドロキシル基、低級アルコキシ基、フェニル低級アルコキシ基(この基のフェニル部分は未置換であるか又はハロゲン原子で置換されていてもよい)、アミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基及びアミノスルホニルオキシ基から選ばれる置換基で置換されたベンゼン環;又はハロゲン原子もしくは低級アルキル基で置換されたピリジン、フラン及びチオフェンから選ばれる複素環式基を表し、

R®は水素原子、ハロゲン原子又は低級アルキル基を表し、

R®は水素原子、低級アルキル基、フェニル低級アルキル基(この基のフェニル部 分は未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基か ら選ばれる置換基で置換されていてもよい)、アミノ低級アルキル基(この基のア

ミノ部分は未置換であるか又は低級アルキル基でモノーもしくはジー置換されているかもしくは環状イミド基を形成していてもよい)又はフェニルシクロアルキル基 (この基のフェニル部分は未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基から選ばれる置換基で置換されていてもよい)を表し、そして

R¹⁰は水素原子又は低級アルキル基を表すか、或いは

R®及びR¹®は一緒になってピロリジン環又はピペリジン環(このピロリジン環及びピペリジン環は未置換であるか又はヒドロキシル基、低級アルコキシ基及びフェニル低級アルコキシ基から選ばれる置換基で置換されていてもよい)の残員を形成していてもよく、

R¹¹は水素原子又は低級アルキル基を表す、

5

10

25

で示されるピペラジニルピリジン誘導体もしくはその製薬学的に許容されうる塩を挙げることができる。

前記式 (II) のC環の定義における「フェニル低級アルコキシ基(この基のフェニル部 分は未置換であるか又はハロゲン原子で置換されていてもよい)」は、未置換であるか又はハロゲン原子で置換された任級アルコキシ基を意味し、例えば、ベンジルオキシ、フェニルエトキシ、フェニルプロピルオキシ、フェニルブトキシ、2ークロロベンジルオキシ、2ーブロモベンジルオキシ、2ーフルオロベンジルオキシ、3ープロモベンジルオキシ、4ーフルオロベンジルオキシ、2,4ージクロロベンジルオキシ、1ー(4ーフルオロフェニルメチル)エトキシ基等を挙げることができる。この中でも特に、未置換であるか又は1個のハロゲン原子で置換されたベンジルオキシ基が好適である。前記式(II)のC環の定義における「低級アルキルアミノ基」は、低級アルキル基でモノー置換されたアミノ基であり、例えば、Nーメチルアミノ、Nーエチルアミノ、Nーロープロピルアミノ、Nーsecーブチルアミノ基等を挙げることができ、特に、Nーメチ

ープロピルアミノ、N-secーブチルアミノ基等を挙げることができ、特に、N-メチルアミノ及びN-エチルアミノ基が好ましい。また、C環の定義における「ジ低級アルキルアミノ基」は、同一のもしくは異なった低級アルキル基でジー置換されたアミノ基であり、例えば、N, N-ジメチルアミノ、N, N-ジエチルアミノ、N, N-ジイソプロピルアミノ、N-メチル-N-tertーブチルアミノ基等を挙げることができ、特に、N, N-ジメチルアミノ及びN, N-ジエチルアミノ基が

好ましい。

5

10

15

20

25

また、前記式(II)のC環の定義における「低級アルキルチオ基」は、低級アルキルーS-基であり、例えば、メチルチオ、エチルチオ、イソブチルチオ基等を挙げることができる。この中でも特に、メチルチオ基が好適である。また、C環の定義における「低級アルキルスルフィニル基」は、低級アルキルーSO-基であり、例えば、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル、イソプロピルスルフィニル基等を挙げることができ、この中でも特に、メチルスルフィニル基が好適である。

またさらに、前記式(II)において、C環が「ピリジン、フラン及びチオフェンから選ばれる未置換の複素環式基」又は「ピリジン、フラン及びチオフェンから選ばれる複素環式基」を表す場合に、それが式(II)中のピリジン環と縮合して形成される複素環としては、例えば、1,6ーナフチリジン、2,6ーナフチリジン、2,7ーナフチリジン、1,7ーナフチリジン、フロ[3,2-c]ピリジン、フロ[3,4-c]ピリジン、フロ[2,3-c]ピリジン、チエノ[3,2-c]ピリジン、チエノ[3,4-c]ピリジン、チェノ[2,3-c]ピリジン等を挙げることができる。この中でも、1,6ーナフチリジン、2,6ーナフチリジン、2,7ーナフチリジン、1,7ーナフチリジン、フロ[3,2-c]ピリジン、フロ[2,3-c]ピリジン、チエノ[3,2-c]ピリジン及びチェノ[2,3-c]ピリジンが好ましく、特に、1,6ーナフチリジン、1,7ーナフチリジン、フロ[2,3-c]ピリジンが好適である。

前記式(II)のR®の定義において用いられる「フェニル低級アルキル基(この基のフェニル部分は未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基から選ばれる置換基で置換されていてもよい)」は、置換もしくは未置換のフェニル基で置換された低級アルキル基であり、ここで、フェニル基上の置換基としては、例えば、2ーフルオロ、3ーフルオロ、4ーフルオロ、2ークロロ、4ークロロ、3ーブロモ、4ーブロモ、4ーヨード、2ーメチル、3ーメチル、4ーメチル、2ーエチル、3ーエチル、3ーカープロピル、4ーイソプロピル、2ーメトキシ、3ーメトキシ、4ーメトキシ、3ーエトキシ、4ーイソプロピルオキシ基等を挙げることができ、中でも、4ーフルオロ、4ークロロ、4ーブロモ、3ーメチル、3ーエチル、3ーメトキシ及び3ーエトキシ基が好ましい。また、上記低級アルキル基としては、例えば、メチル、エチル、nープロピル及びnーブチル基が好適である。かくして、「フェニル低級アルキル基(この基のフェニル部分

は未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基から選ばれる 置換基で置換されていてもよい)」の好適具体例としては、ベンジル、4-フルオロベンジル、2- (4-クロロフェニル)エチル、3- (4-ブロモフェニル)-n-プロピル、3-メチルベンジル、3- (3-エチルフェニル)ブチル、3-メトキシベンジル及び4- (3-メトキシフェニル)ブチル基を挙げることができる。

5

10

15

20

25

前記式(Π)の R^9 の定義において用いられる「アミノ低級アルキル基(この基のアミノ部分は未置換であるか又は低級アルキル基でモノーもしくはジー置換されているかもしくは環状イミド基を形成していてもよい)」は、アミノ基で置換された低級アルキル基であり、ここで、「アミノ」は、未置換のアミノ基のみならず1もしくは2個の低級アルキル基で置換されたアミノ基及び環状イミド基を形成したアミノ基を包含する。また、該アミノ基に置換していてもよい低級アルキル基としては、好適には、メチル、エチル、n-プロピル及びn-ブチル基が挙げられる。かくして、「アミノ低級アルキル基(この基のアミノ部分は未置換であるか又は低級アルキル基でモノーもしくはジー置換されているかもしくは環状イミド基を形成していてもよい)」の好適具体例としては、アミノメチル、2-アミノエチル、3-アミノプロピル、4-アミノブチル、2-(N-メチルアミノ) エチル、3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル及び3-フタルイミノプロピル基を挙げることができる。

前記式 (II) のR®の定義において用いられる「フェニルシクロアルキル基(この基のフェニル部分は未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基もしくは低級アルコキシ基で置換されていてもよい)」は、未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基から選ばれる置換基で置換されたフェニル基で置換されたシクロアルキル基であり、ここで、フェニル基上の置換基は、上記R®の定義における「フェニル低級アルキル基」のフェニル基上の置換基において述べたと同様の置換基を挙げることができる。また、該シクロアルキル基としては、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル基等を挙げることができ、中でも、シクロヘキシル基が好ましい。さらに、「フェニルシクロアルキル基」におけるフェニル基の置換位置は、シクロペンチル基の場合は3位、シクロヘキシル基及びシクロヘプチル基の場合は4位、シクロオクチル基の場合は5位が好ましい。かくして、「フェニルシクロアルキル基(この基のフェニル部分は未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基から選ばれ

る置換基で置換 されていてもよい)」の好適具体例としては、4-(4-7)ルオロフェニル)シクロヘキシル、4-(4-7)ロロフェニル)シクロヘキシル、4-(4-7)ロモフェニル)シクロヘキシル、4-(3-7)エニル)シクロヘキシル、4-(3-7)エニル)シクロヘキシル、4-(3-7)エニル)シクロヘキシル、4-(3-7)エニル)シクロヘキシル、4-(3-7)エニル)シクロヘキシル及び4-(3-7)エトキシフェニル)シクロヘキシル基を挙げることができる。

5

10

15

20

25

前記式(Ⅱ) において、C環がベンゼン環を表す場合に形成されるイソキノリン環にお けるベンゼン環上の置換基としては、例えば、5-クロロ、6-クロロ、7-クロロ、8 ークロロ、5ーフルオロ、7ーフルオロ、5ーブロモ、7ーブロモ、5ーヨード、5ーメ チル、6-メチル、7-メチル、8-メチル、5-エチル、5-n-プロピル、5-se c-ブチル、5-フェニル、6-フェニル、7-フェニル、8-フェニル、5-ヒドロキ シ、6-ヒドロキシ、7-ヒドロキシ、8-ヒドロキシ、5-メトキシ、6-メトキシ、 7-メトキシ、8-メトキシ、5-エトキシ、7-エトキシ、5-イソプロピルオキシ、 5-tertーブチルオキシ、5-ベンジルオキシ、7-ベンジルオキシ、5-(2-フ エニル) エトキシ、5-(4-フルオロフェニル) メトキシ、7-(4-フルオロフェニ ル) メトキシ、5-(2-クロロフェニル) メトキシ、5-(3-ブロモフェニル) メト キシ、5-(2-フルオロ-4-クロロフェニル)メトキシ、6-(2,4-ジクロロフ ェニル) エトキシ、5-アミノ、6-アミノ、7-アミノ、8-アミノ、5-(N-メチ ルアミノ)、7 — (N-メチルアミノ)、5 – (N-エチルアミノ)、5 – (N-イソブチル アミノ)、6-(N-tert-ブチルアミノ)、5-(N,N-ジメチルアミノ)、7-(N,N-ジメチルアミノ)、5-(N, N-ジイソプロピルアミノ)、6-(N-メチル-Nnーブチルアミ ノ)、5-メチルチオ、6-メチルチオ、7-メチルチオ、8-メチルチオ、 5-エチルチオ、5-n-プロピルチオ、5-イソブチルチオ、6-イソプロピルチオ、 5-メチルスルフィニル、6-メチルスルフィニル、7-メチルスルフィニル、8-メチ ルスルフィニル、5-エチルスルフィニル、6-イソプロピルスルフィニル、7-ter t-ブチルスルフィニル、8-n-ペンチルスルフィニル、5-アミノスルホニルオキシ、 6-アミノスルホニルオキシ、7-アミノスルホニルオキシ、8-アミノスルホニルオキ シ基等が挙げられ、中でも、5-クロロ、6-クロロ、7-クロロ、7-フルオロ、7-ブロモ、7-メチル、7-フェニル、7-ヒドロキシ、5-メトキシ、6-メトキシ、7 ーメトキシ、7ーエトキシ、7ーベンジルオキシ、7ー(4ーフルオロフェニル)メトキ

5

25

また、前記式 (Ⅱ) において、C環がベンゼン環を表す場合に形成されるイソキノリン 環におけるピリジン環上の置換基、すなわち、前記式(Ⅱ)においてR®で表される基と しては、例えば、3ーフルオロ、4ーフルオロ、3ークロロ、4ークロロ、3ーブロモ、 4ーブロモ、3ーヨード、4ーヨード、3ーメチル、4ーメチル、3ーエチル、4ーエチ ル、3-n-プロピル、4-イソプロピル、3-tert-ブチル、4-n-ブチル、3 10 -イソペンチル、4-(1,2-ジメチルブチル)基等が挙げられ、中でも、3-クロロ、 4-クロロ、3-メチル及び4-メチル基が好適である。かくして、前記式(Ⅱ)におい てC環がベンゼン環を表す場合に形成されるイソキノリン環上の好ましい置換基としては、 5ークロロ、6ークロロ、7ークロロ、7ーフルオロ、7ーブロモ、7ーメチル、7ーフ エニル、7ーヒドロキシ、5ーメトキシ、6ーメトキシ、7ーメトキシ、7ーエトキシ、 15 7ーベンジルオキシ、7−(4−フルオロフェニル)メトキシ、7−(N−メチルアミノ)、 7- (N, N-ジメチルアミノ)、7-メチルチオ、7-メチルスルフィニル、7-アミノ スルホニルオキシ、3-メチル-5-クロロ、4-メチル-6-クロロ、3-メチル-7 ークロロ、3ーメ チルー 7ーフルオロ、3, 7ージメチル、3ーメチルー7ーヒドロキシ、 4ークロロー7ーメトキシ、4ーメチルー7ーベンジルオキシ、3ークロロー7ー(4-20 フルオロフェニル)メトキシ、3-クロロ-7-(N-メチルアミノ)、4-クロロ-7-(N, N-ジメチルアミノ)、3-メチル-7-メトキシ、4-メチル-7-メトキシ及び 3-クロロー7ーメチル基を挙げることができる。

また、前記式(Π)において、C環がピリジン環を表す場合において形成される複素環が 1 , 6 ーナフチリジン環である場合の該 1 , 6 ーナフチリジン環上の置換基としては、例えば、2 ークロロ、3 ークロロ、4 ークロロ、2 ーフルオロ、3 ーフルオロ、2 ーブロモ、3 ーブロモ、2 ーヨード、2 ーメチル、3 ーメチル、4 ーメチル、2 ーエチル、2 ー 1 ープロピル、1 ー 1 と 1 ・ 1 と 1 ・ 1

ルオロ、2,7ージメチル、2,8ージメチル、3,7ージメチル、3,8ージメチル、4,7ージメチル、4,8ージメチル、2ーメチルー7ーエチル、2ークロロー7ーメチル、3ークロロー7ーメチル、7ークロロー2ーメチル、7ークロロー3ーメチル基等を挙げることができ、中でも、2ークロロ、3ークロロ、3ーフルオロ、3ーブロモ、3ーメチル及び3ークロロー7ーメチル基が好適である。

さらに、前記式 (II) において、C環がピリジン環を表す場合において形成される複素 環が2,6ーナフチリジン環である場合の該2,6ーナフチリジン環上の置換基としては、 例えば、5ークロロ、7ークロロ、8ークロロ、5ーフルオロ、7ーフルオロ、5ーブロモ、7ープロモ、5ーヨード、5ーメチル、7ーメチル、8ーメチル、5ーエチル、7ー10 nープロピル、8ーsecーブチル、3,5ージクロロ、3,7ージクロロ、3,8ージクロロ、4,5ージクロロ、4,7ージクロロ、4,8ージクロロ、4ークロロー8ーフルオロ、3,5ージメチル、3,7ージメチル、3,8ージメチル、4,5ージメチル、4,7ージメチル、4,8ージメチル、3ークロロー5ーメチル、3ークロロー7ーメチル、3ークロロー8ーメチル、4ークロロー5ーメチル、4ークロロー7ーメチル、4ークロロー8ーメチル、5ークロロー3ーメチル、5ークロロー4ーメチル、7ークロロー3ーメチル、7ークロロー4ーメチル、8ークロロー4ーメチルま等を挙げることができ、中でも、5ークロロ、7ークロロ、7ーフルオロ、7ーブロモ、7ーメチル及び3,7ージクロロ基が好適である。

さらに、前記式 (II) において、C環がピリジン環を表す場合において形成される複素 環が 2,7ーナフチリジン環である場合の該 2,7ーナフチリジン環上の置換基としては、 例えば、5ークロロ、6 一クロロ、8ークロロ、5ーフルオロ、6ーフルオロ、5ーブロ モ、6ーブロモ、5ーヨード、5ーメチル、6ーメチル、8ーメチル、5ーエチル、6ー nープロピル、8ーsecーブチル、3,5ージクロロ、3,6ージクロロ、3,8ージ クロロ、4,5ージクロロ、4,6ージクロロ、4,8ージクロロ、4ークロロー8ーフ ルオロ、3,5ージメチル、3,6ージメチル、3,8ージメチル、4,5ージメチル、 4,6ージメチル、4,8ージメチル、5ークロロー3ーメチル、5ークロロー4ーメチル、6ークロロー3ーメチル、6ークロロー4ーメチル、8ークロロー3ーメチル、8ークロロー3ーメチル、8ークロロー6ーメチル、3ークロロー8ーメチル、3ークロロー8ーメチル、3ークロロー8ーメチル、4ークロロー8ーメチル

ル基等を挙げることができ、中でも、5 - クロロ、6 - クロロ、6 - フルオロ、6 - ブロモ、6 - メチル、3,6 - ジクロロ及び3,6 - ジメチル基が好適である。

さらに、前記式(Ⅱ)において、C環がピリジン環を表す場合において形成される複素 環が1,7-ナフチリジン環である場合の該1,7-ナフチリジン環上の置換基としては、

6 例えば、2-クロロ、3-クロロ、4-クロロ、2-フルオロ、4-フルオロ、2-ブロモ、4-ブロモ、4-ヨード、2-メチル、3-メチル、4-メチル、4-エチル、3-n-プロピル、2-sec-ブチル、2,5-ジクロロ、2,6-ジクロロ、3,5-ジクロロ、3,6-ジクロロ、4,6-ジクロロ、5-クロロー2-フルオロ、2,5-ジメチル、2,6-ジメチル、3,5-ジメチル、3,6-ジメチル、

10

15

-3-メチル基が好適である。

4,5-ジメチル、4,6-ジメチル、2-クロロ-5-メチル、2-クロロ-6-メチル、3-クロロ-5-メチル、3-クロロ-6-メチル、4-クロロ-5-メチル、4-クロロ-6-メチル、4-クロロ-6-メチル、5-クロロ-2-メチル、5-クロロー3-メチル、6-クロロー3-メチル、6-クロロー3-メチル、6-クロロー4-メチル、6-クロロー4-メチル基等を挙げることができ、中でも、2-クロロ、4-クロロ、2-フルオロ、2-ブロモ、2-メチル及び2,6-ジクロロ基が好適である。

また、さらに、前記式(II)において、C環がフラン環を表す場合において形成される複素環がフロ[3,2-c]ピリジンである場合の該フロ[3,2-c]ピリジン上の置換基としては、上記「C環がベンゼン環を表す場合のイソキノリン環におけるピリジン環上の置換基」において述べたと同様の置換基のほかに、例えば、2ークロロ、3ークロロ、2ーフルオロ、2ープロモ、2ーヨード、2ーメチル、3ーメチル、2ーエチル、3ーロープロピル、2,6ージクロロ、2,7ージクロロ、3,6ージクロロ、3,7ージクロロ、2,6ージメチル、2,7ージメチル、3,6ージメチル、3,7ージメチル、7ークロロー3ーフルオロ、2ークロロー6ーメチル、3ークロロー6ーメチル、2ークロロー7ーメチル、3ークロロー3ーメチル、6ークロロー3ーメチル、7ークロロー2ーメチル、7ークロロー2ーメチル、6ークロロ、2ープロモ、2ーメチル、3ーメチル、6ークロロー2ーメチル、6ークロロー3ーメチル、6ークロロー3ーメチル、6ークロロー3ーメチル、6ークロロー3ーメチル、6ークロロー3ーメチル、6ークロロー3ーメチル、6ークロロー3ーメチル、2,6ージメチル、3,6ージメチル及び7ークロロ

また、さらに、前記式(II)において、C環がフラン環を表す場合において形成される

複素環がフロ [3, 4-c] ピリジンである場合の該フロ [3, 4-c] ピリジン上の置換基としては、例えば、1-クロロ、3-クロロ、1-フルオロ、1-ブロモ、1-ヨード、1-メチル、3-メチル、1-エチル、3-n-プロピル、1, 6-ジクロロ、3, 6-ジクロロ、1, 7-ジクロロ、3, 7-ジクロロ、7-クロロー3-フルオロ、1, 5-ジメチル、1, 7-ジメチル、3, 6-ジメチル、3, 7-ジメチル、1-クロロー6-メチル、3-クロロー7-メチル、6-クロロー7-メチル、6-クロロー3-メチル、7-クロロー1-メチル、7-クロロー3-メチル、6-クロロー3-メチル、7-クロロー3-メチル、7-クロロー3-メチル、6-クロロー1-メチル、3-クロロ、3-クロロ、1-ブロモ、1-メチル、3-メチル、6-クロロー1-メチル、3-クロロー6-メチル及び6-クロロー3-メチル基が好適である。

また、さらに、前記式(II)において、C環がフラン環を表す場合において形成される複素環がフロ[2,3-c]ピリジンである場合の該フロ[2,3-c]ピリジン上の置換基としては、例えば、2-クロロ、3-クロロ、3-フルオロ、3-ブロモ、3-ヨード、2-メチル、3-メチル、3-エチル、2-n-プロピル、2,4-ジクロロ、2,5-ジクロロ、3,4-ジクロロ、3,5-ジクロロ、4-クロロー2-フルオロ、2,4-ジメチル、2,5-ジメチル、3,4-ジメチル、3,5-ジメチル、2-クロロー4-メチル、2-クロロー4-メチル、3-クロロー5-メチル、4-クロロー2-メチル、4-クロロー3-メチル、5-クロロー3-メチル、5-クロロー3-メチル基等を挙げることができ、中でも、2-クロロ、3-クロロ、3-ブロモ、3-メチル、2-メチル、2-クロロー5-メチル、5-クロロー2-メチル及び5-クロロー3-メチル基が好適である。

さらに、前記式(II)において、C環がチオフェン環を表す場合において形成される複素環がチェノ[3,2-c]ピリジンである場合の該チェノ[3,2-c]ピリジン上の置換基としては、例えば、2-クロロ、3-クロロ、2-フルオロ、2-ブロモ、2-ヨード、2-メチル、3-メチル、2-エチル、3-n-プロピル、2,6-ジクロロ、2,7-ジクロロ、3,6-ジクロロ、3,7-ジクロロ、2,6-ジメチル、2,7-ジメチル、3,6-ジメチル、3,7-ジメチル、7-クロロー3-フルオロ、2-クロロー6-メチル、3-クロロー6-メチル、2-クロロー7-メチル、6-クロロー2-メチル、7-クロロー2-メチル

クロロー3ーメチル基等を挙げることができ、中でも、2ークロロ、3ークロロ、2ーブロモ、2ーメチル、3ーメチル、6ークロロー2ーメチル、6ークロロー3ーメチル、2,6ージメチル、3,6ージメチル及び7ークロロー3ーメチル基が好適である。

さらに、前記式 (II) において、C環がチオフェン環を表す場合において形成される複 素環がチエノ [3, 4-c] ピリジンである場合の該チエノ [3, 4-c] ピリジン上の 置換基としては、例えば、1-クロロ、3-クロロ、1-フルオロ、1-ブロモ、1-ヨ ード、1-メチル、3-メチル、1-エチル、3-n-プロピル、1,6-ジクロロ、3,6-ジクロロ、1,7-ジクロロ、3,7-ジクロロ、7-クロロー3-フルオロ、1,6-ジメチル、1,7-ジメチル、3,6-ジメチル、3,7-ジメチル、1-クロロー 6-メチル、1-クロロー7-メチル、3-クロロー6-メチル、3-クロロー7-メチル、6-クロロー1-メチル、6-クロロー3-メチル、7-クロロー1-メチル、7-クロロー3-メチル、7-クロロー3-メチル基等を挙げることができ、中でも、1-クロロ、3-クロロ、1-ブロモ、1-メチル、3-メチル、6-クロロー1-メチル、3-クロロー6-メチル及び6-クロロー3-メチル基が好適である。

15 さらに、前記式(II)において、C環がチオフェン環を表す場合において形成される複素環がチエノ [2,3-c] ピリジンである場合の該チエノ [2,3-c] ピリジン上の置換基としては、例えば、2-クロロ、3-クロロ、3-フルオロ、3-ブロモ、3-ヨード、2-メチル、3-メチル、3-エチル、2-n-プロピル、2,4-ジクロロ、2,5-ジクロロ、3,4-ジクロロ、3,5-ジクロロ、4-クロロー2-フルオロ、2,4-ジメチル、2,5-ジメチル、3,4-ジメチル、3,5-ジメチル、2-クロロー4-メチル、2-クロロー4-メチル、3-クロロー5-メチル、4-クロロー2-メチル、3-クロロー4-メチル、5-クロロー2-メチル、5-クロロー3-メチル基等を挙げることができ、中でも、2-クロロ、3-クロロ、3-ブロモ、3-メチル、2-メチル、2-クロロー5-メチル、5-クロロー2-メチル及び5-クロロー3-メチル基が好適である。

前記式(II)において、「R⁹及びR¹⁰は一緒になってピロリジン環又はピペリジン環 (このピロリジン環及びピペリジン環は未置換であるか又はヒドロキシル基、低級アルコ キシ基及びフェニル低級アルコキシ基から選ばれる置換基で置換されていてもよい)の残 員を形成して」いる場合における好適な環としては、ピロリジン環を挙げることができ、

また、該ピロリジン環又はピペリジン環上の置換基としては、例えば、ヒドロキシ、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、ベンジルオキシ、(2-フェニル)エトキシ基等を挙げることができ、中でも、ヒドロキシ、メトキシ及びベンジルオキシ基が好適である。

さらに、本発明により提供される IBS の治療方法において、 $5-HT_{1A}$ 作動剤及び $5-HT_{3}$ 拮抗剤を同時に、順次にもしくは間隔をおいて投与する場合に使用しうる「 $5-HT_{1A}$ 作動剤」は、 $5-HT_{1A}$ 作動作用を有するものであれば特に制約はなく、既知の化合物であっても又は新規な化合物であってもよく、具体的には例えば、タンドスピロン($tandospirone)を挙げることができる。また、本発明においては、<math>5-HT_{1A}$ 作動剤として、 $5-HT_{1A}$ 作動剤として、 $5-HT_{1A}$ 作動作用のみを有する化合物に加えて、 $5-HT_{1A}$ 作動作用以外の薬理作用を有する化合物も使用することができる。

5

10

15

20

25

 $5-HT_{1A}$ 作動剤及び $5-HT_{3}$ 拮抗剤が生体内でその作用を発現する時期は、有効成分化合物の種類や製剤形態等によって異なるが、その作用発現時期は個々の薬剤の投与後の血中濃度の推移や薬物動態等を調べることによって容易に知ることができる。本発明に従う治療方法においては、 $5-HT_{1A}$ 作動剤及び $5-HT_{3}$ 拮抗剤を、生体内において $5-HT_{1A}$ 作動作用及び $5-HT_{3}$ 拮抗作用の両作用が実質的に同時に発現するようにして投与することが望ましい。 $5-HT_{1A}$ 作動剤及び $5-HT_{3}$ 拮抗剤として投与後の作用の

発現時期がほぼ同じであるものを使用する場合には、両薬剤は同時に又は順次に投与することができる。他方、 $5-HT_{1A}$ 作動剤及び $5-HT_{3}$ 拮抗剤として作用発現時期に差があるものを使用する場合には、その差の分だけ間隔をおいて投与することができ、それによって、生体内において両薬剤の作用を同時的に発現させることができる。

5

10

15

20

25

本発明において前記式(I)で示される好ましい一群の化合物は、A環が前記式 i)又は ii)の基を表す場合の式(I)の化合物であり、中でもA環が式 ii)の基を表す場合の式(I)の化合物がより好ましく、さらに、A環が式 ii)の基を表し且つmが 2 を表す場合及び/又は R^2 、 R^3 及び R^4 がともに水素原子を表す場合の式(I)の化合物が特に好適である。

本発明において前記式(I)で示される好ましい別の一群の化合物は、 X^1 が水素原子、アミノ基又は低級アルキル基を表す場合の式(I)の化合物であり、中でも、 X^1 がアミノ基又は低級アルキル基を表す場合の式(I)の化合物がより好ましく、さらに、 X^1 がアミノ、メチル又はエチル基を表す場合の式(I)の化合物が特に好適である。また、本発明において前記式(I)で示される好ましい別の一群の化合物は、 X^2 が水素原子を表す場合の式(I)の化合物である。

本発明において前記式(I)で示される好ましい更に別の一群の化合物は、Yが直接結合又はイオウ原子を表す場合の式(I)の化合物である。

本発明において前記式(I)で示される好ましい更に別の一群の化合物は、nが2又は3を表す場合の式(I)の化合物である。

本発明において前記式(I)で示される好ましい更に別の一群の化合物は、Arが未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基、ヒドロキシル基、低級アルコキシ基及びフェニル基から選ばれる置換基で置換されたキノリル基を表す場合の式(I)の化合物であり、中でも、Arが未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基、ヒドロキシル基、低級アルコキシ基及びフェニル基から選ばれる置換基で置換されたキノリンー2ーイル基を表す場合の式(I)の化合物が特に好ましい。

本発明により提供される IBSの治療方法において、 $5-HT_{1A}$ に対する作動作用を併有する $5-HT_{3}$ 拮抗剤を投与する場合における好ましい一群の化合物は、前記式(I)

で示されるピリミジン誘導体もしくはその製薬学的に許容されうる塩又は前記式(II)で示されるピペラジニルピリジン誘導体もしくはその製薬学的に許容されうる塩である。ここで、前記式(I)で示されるピリミジン誘導体もしくはその製薬学的に許容されうる塩の中でも好ましいものとしては、前記の「本発明において好ましい一群の化合物」、「本発明において好ましい別の一群の化合物」及び「本発明において好ましい更に別の一群の化合物」において述べたと同様のものを挙げることができる。また、前記式(II)で示されるピペラジニルピリジン誘導体もしくはその製薬学的に許容されうる塩の中でも好ましいものとしては、以下の化合物:

7-ピペラジン-1-イルフロ[2,3-c]ピリジン、

10 6-x + y - 7 - y - y - 1 - 4 + y - 1 - 4 + y - 1 - 2 + 3 - c y - 1 - 4 + y - 2 + 3 - c

7- (3-メチルピペラジン-1-イル)フロ [2, 3-c] ピリジン、

7- (4-メチルピペラジン-1-イル)フロ [2, 3-c] ピリジン、

4-ピペラジン-1-イルフロ[3, 2-c] ピリジン、

4- (3-メチルピペラジン-1-イル)フロ [3, 2-c] ピリジン、

15 3-クロロ-4-(3-メチルピペラジン-1-イル)フロ[3, 2-c] ピリジン、

4-(4-メチルピペラジン-1-イル)フロ [3, 2-c] ピリジン、

4-ピペラジン-1-イルフロ[3,4-c] ピリジン、

20

25

7-ピペラジン-1-イルチエノ [2, 3-c] ピリジン、

7- (3-メチルピペラジン-1-イル) チエノ [2, 3-c] ピリジン、

3-クロロ-7-(3-メチルピペラジン-1-イル)チエノ[2,3-c]ピリジン、

7 - (4-メチルピペラジン-1-イル) チエノ [2, 3-c] ピリジン、

4 - ピペラジン - 1 - イルチエノ [3, 2 - c] ピリジン、

4-ピペラジン-1-イルチエノ[3,4-c]ピリジン、

4- (3-メチルピペラジン-1-イル)チエノ[3, 2-c]ピリジン、

4-(4-メチルピペラジン-1-イル)チエノ[3, 2-c]ピリジン、

2-ブロモ-4-ピペラジン-1-イルチエノ [3, 2-c] ピリジン 2塩酸塩、

2-ブロモ-4-(3-メチルピペラジン-1-イル) チエノ[3,2-c] ピリジン、

2ーブロモー6ーメチルー4ー(3ーメチルピペラジンー1ーイル)チエノ[3,2ー

c] ピリジン、

2-ブロモー4-(4-メチルピペラジン-1-イル)チエノ[3, 2-c]ピリジン、

2-xチルー4-ピペラジンー1-イルチエノ[3, 2- c] ピリジン 2塩酸塩、

2-メチル-4-(3-メチルピペラジン-1-イル)チエノ[3,2-c]ピリジン

5 2 塩酸塩、

10

2-メチルー4-(4-メチルピペラジン-1-イル)チエノ[3, 2-c]ピリジン 2塩酸塩、

3-ブロモー4-ピペラジン-1-イルチエノ[3, 2- c] ピリジン 2塩酸塩、

3-ブロモ-4-(3-メチルピペラジン-1-イル) チエノ[3,2-c]ピリジン、

3-ブロモー4-(4-メチルピペラジン-1-イル) チエノ [3, 2-c] ピリジン、

7-((8 a S) -オクタヒドロピロロ[1, 2-a] ピラジン-2-イル) チエノ[2,

3-c] ピリジン、

7- ((8 a S) ーオクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラ ジンー 2ーイル) フロ [2,

3-c]ピリジン、

15 2-メチルー4- ((8 a S) -オクタヒドロピロロ[1, 2-a] ピラジン-2-イル) チエノ[3, 2-c] ピリジン、

2-メチルーピペラジン-1-イルフロ[3, 2-c]ピリジン、

7 - (4 - x + x + x + c) デント (4 - x + c) デント

4-(4-x チルピペラジン-1-イル) チエノ [3, 2-c] ピリジン、

 $5 - \mathbb{C}^2 = 5 -$

7-クロロー5-ピペラジン-1-イル-1,6-ナフチリジン、

5-(4-エチルピペラジン-1-イル)-1.6-ナアチリジン、

8-ピペラジン-1-イル-1,7-ナフチリジン、

 $1 - \frac{1}{2} -$

1-ピペラジン-1-イル-2, 7-ナフチリジン、

3-クロロ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン 2 塩酸塩、

3-クロロー7-メトキシー1-ピペラジン-1-イルイソキノリン、

3-クロロ-1-(4-メチルピペラジン-1-イル) イソキノリン 2塩酸塩、

7-メトキシー3-メチルー1-ピペラジンー1-イルイソキノリン、 7-メトキシー3, 4-ジメチルー1-(4-メチルピペラジンー1-イル) イソキノリン、

7-メトキシー4-メチルー1-ピペラジンー1-イルイソキノリン、

7-ブロモー1-ピペラジン-1-イルイソキノリン、

7ーブロモー1ー(4ーメチルピペラジン-1ーイル)イソキノリン、

7-メトキシー1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

1- (4-エチルピペラジン-1-イル) -7-メトキシイ ソキノリン、

10 7-メトキシー1-ピペラジン-1-イルイソキノリン、

1-ピペラジン-1-イルイソキノリン、

1- (4-メチルピペラジン-1-イル) イソキノリン、

1-(4-エチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

7-メトキシー1-(3-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

15 1-(3,5-ジメチルピペラジン-1-イル)-7-メトキシーイソキノリン、

6-メトキシー1ーピペラジン-1ーイルイソキノリン、

6-メトキシ-1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

1-(4-エチルピペラジン-1-イル)-6-メトキシイソキノリン、

5-メトキシー1-ピペラジン-1-イルイソキノリン、

1-(4-エチルピペラジン-1-イル)-5-メトキシイソキノリン、

7-メチル-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン、

7-メチルー1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

1-(4-エチルピペラジン-1-イル)-7-メチルイソキノリン、

25 7-クロロー1-ピペラジン-1-イルイソキノリン、

7-クロロー1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

7-クロロー1-(4-エチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

7-フルオロ-1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

1- (4-エチルピペラジン-1-イル) -7-フルオロイ ソキノリン、

- 1-(4-メチルピペラジン-1-イル)-7-フェニルイソキノリン、
- 1- (4-エチルピペラジン-1-イル) -7-フェニルイソキノリン、
- 7-フェニルー1ーピペラジンー1-イルイソキノリン、
- 6-クロロー1ーピペラジンー1ーイルイソキノリン、
- 5 6-クロロー1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、
 - 6-クロロー1-(4-エチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、
 - 5-クロロー1-ピペラジン-1-イルイソキノリン、
 - 5-クロロ-1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、
 - 5-クロロ-1-(4-エチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、
- 10 7-フルオロー1ーピペラジン-1-イルイソキノリン、

20

7-クロロ-1-[4-[4-(3-メトキシフェニル)ブチル] ピペラジン-1-イル] イソキノリン、

15 7 - クロロー 1 - [4 - [トランス - 4 - (3 - メトキシフェニル) シクロヘキサンー 1 - イル] ピペラジン - 1 - イル] イソキノリン、

7-メトキシ-1-[4-[トランス-4-(3-メトキシフェニル)シクロヘキサン -1-イル] ピペラジン-1-イル] イソキノリン、

1- ((8 a S) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2,-イル) - 7-メトキシイソキノリン、

7-クロロ-1- ((8 a S) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2-イル) イソキノリン、

8- ((8 a S) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン- 2 -イル) -1, 7 -ナフチリジン、

25 5- ((8 a S) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン- 2-イル) -1, 6 -ナフチリジン、

7-クロロ-1- ((8 a R) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2-イル) イソキノリン、

1- ((8 a R) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2-イル) -7-メ

トキシイソキノリン、

3-クロロ-1- ((8 a S) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2-イル) イソキノリン、

3-クロロー1- ((8 a S) ーオクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2-イ 5 ル) -7-メチルイソキノリン、

7-クロロー1-オクタヒドロピリド[1, 2-a]ピラジンー2-イルインキノリン、7- メトキシー1- オクタヒドロピリド[1, 2-a] ピラジンー2-イルイソキノリン、

7-メチルチオー1-(S)-オクタヒドロピリド[1, 2-a]ピラン-2-イルイ 10 ソキノリン、

7-メチルスルフィニル-1-(S)-オクタヒドロピリド[1, 2-a]ピラン-2

7-ヒドロキシー1-オクタヒドロピリド [1, 2-a] ピラジンー2-イルイソキノリン、

15 1-(S) -オクタヒドロピリド[1, 2-a] ピラン-2-イル-7-ヒ ドロキシイソキノリン、

1-オクタヒドロピリド [1, 2-a] ピラジン-2-イル-7-スルファモイルオキシイソキノリン、

1-(S) -オクタヒドロピリド [1, 2-a] ピラン-2-イルー 7-スルファモイ 20 ルオキシイソキノリン、

1- (4-ベンジルピペラジン-1-イル)-7-クロロイソキノリン、

1- (4-ベンジルピペラジン-1-イル)-7-ジメチルアミノイソキノリン、

7-メチルアミノ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン、

7-エチルアミノ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン、

25 7ージメチルアミノー1ーピペラジンー1ーイルイソキノリン、

7-ジメチルアミノー1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

7-メチルアミノー1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

1-[4-(4-フルオロベンジル)ピペラジン-1-イル]イソキノリン、

7ーヒドロキシー1ーピペラジンー1ーイルイソキノリン 塩酸塩、

7-ヒドロキシー1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

7-エトキシー1ーピペラジン-1-イルイソキノリン、

5 7 - (4-7)ルオロベンジルオキシ) -1-2ペラジン-1-イルイソキノリン、

7-ベンジルオキシ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン、及び

7-スルファモイルオキシ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン 塩酸塩

を挙げることができ、この中でも特に、以下の化合物:

7-クロロ-1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

10 7-((8 a S) - オクタヒドロピロロ[1, 2-a] ピラジン-2-イル) チエノ[2, 3-c] ピリジン、

7- ((8 a S) ーオクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2ーイル) フロ [2, 3-c] ピリジン、

2-メチル-4- ((8 a S) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2-イ 15 ル) チエノ [3, 2-c] ピリジン、

7-メトキシ-1- ((8 a R) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2-イル) イソキノリン、及び

2-ブロモー4-(4-メチルピペラジン-1-イル)チエノ[3, 2-c] ピリジンが好適である。

また、本発明により提供されるIBSの治療方法において、5-HT_{1A}作動剤及び5-HT₃拮抗剤を同時に、順次にもしくは間隔をおいて投与する場合の好ましい5-HT_{1A}作用剤はタンドスピロン(tandospirone)であり、また、好ましい5-HT₃拮抗剤はアロセトロン(alosetron)、グラニセトロン(granisetron)、アザセトロン(azasetron)、トロピセトロン(tropisetron)、ラモセトロン(ramosetron)、オンダンセトロン(ondansetron)、レリセトロン(lerisetron)、シランセトロン(cilansetron)、イタセトロン(itasetron)、インディセトロン(indisetron)、ドラセトロン(dolasetron)及び(R)-ザコプリド((R)-zacopride)である。その中でも特に好適な5-HT₃拮抗剤としては、アロセトロン(aloset

ron) 及びシランセトロン (cilansetron) が挙げられる。

10

本発明により提供される前記式(I)の化合物の代表・例としては、後記実施例に掲げる ものの他に次のものを挙げることができる。

5 3ーアミノー6ーベンジルー2ー[4ー(4ーキノリ ンー2ーイルピペラジンー1ーイル) ブチル] -5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー3Hー ピリド [4, 3ーd] ピリミジンー4ーオン、

3-アミノ-6-ベンジル-8-メチル-2-[4-(4ーキノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー<math>3H-ピリド [4, 3-d]ピリミジン-4-オン、

3-アミノ-6-ベンゾイル-2-[4-(4-キノ リン-2-イルピペラジン-1- イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ<math>-3H-ピリド [4, 3-d] ピリミジン-4-オン、

3-アミノー6-メチルー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) 15 ブチル]-5,6,7,8-テトラヒドロー3H-ピリド[4,3-d]ピリミジンー4 -オン、

3-rミノー7-ベンジルー2-[4-(4-キノリ ンー2-イルピペラジンー1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H- ピリド[3, 4-d] ピリミジン-4-オン、

20 3-アミノ-7-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-ピリド[3, 4-d] ピリミジン-4 ーオン、

3-アミノ-5-クロロ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナブリン-4-オン、

25 3-アミノ-6-クロロ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナ ブリン-4-オン、

3-アミノー7-クロロー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナブリン-4-オン、

3ーアミノー8ークロロー2ー[4ー(4ーキノリン--2ーイルピペラジンー1ーイル)

ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロー3H-キナゾリンー4-オン、

3-アミノー6-フルオロー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イ

ル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

3-アミノー7-フルオロー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イ

5 ル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロー3H-キナゾリンー4-オン、

3-rミノー6-7ロモー2-[4-(4-+)] ンー2-4ルピペラジンー1-4ル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロー3H-+ナゾリンー4-オン、

3-Tミノー7-プロモー2-[4-(4-+)]ソー2-イルピペラジンー1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キナゾリン-4-オン、

3-アミノ-5-メトキシ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

3-rミノ-6-メトキシ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キナゾリン-4-オン、

3-アミノー6-シクロヘキシルー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジンー

1-イル) ブチル]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

15

3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル]-7-トリフロロメチル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キナゾリン-4-オン、

3ーアミノー6ーベンジルー2ー[4ー(4ーキノリンー2ーイルピペラジンー1ーイ

ル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

3-アミノ-6-フェネチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キナゾリン-4-オン、

3-アミノ-6-プロピル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ<math>-3H-キナゾリン-4-オン、

3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-

25 7, 8-ジヒドロ-3H, 6H-チオピラノ [3, 2-d] ピリミジン-4-オン、

3-アミノー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-

7, 8-ジヒドロー3H, 5H-チオピラノ [4, 3-d] ピリミジンー4-オン、

-4-オン、

3-アミノー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] ー
 5,8-ジヒドロ-3H,6Hーチオピラノ[3,4-d] ピリミジン-4ーオン、
 3-アミノー2-[4-(4ーキノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] ー
 7,8-ジヒドロ-3H,5Hーピラノ[4,3-d] ピリミジン-4ーオン、

3-アミノ-4-オキソ-2-[4-(4-キノリン2 -イルピペラジン-1-イル)

10 ブチル] -3, 4, 5, 6, 7, 8 - \wedge キサヒドロキナゾ $\mathbb J$ ノン-6 - カルボン酸、

3-アミノ-4-オキソ-2-[4-(4-キノリン2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3, 4, 5, 6, 7, 8-ヘキサヒドロキナゾリ J ン-6 ーカルボン酸エチル、3-アミノ-4 ーオキソ-2 ー[4-(4-キノリン2-イルピペラジン-1-イル)

ブチル] -3, 4, 5, 6, 7, 8-ヘキサヒドロキナゾ リノン-6-カルボニトリル、

3-アミノー4ーオキソー2-[4-(4ーキノリン2 ーイルピペラジン-1ーイル) ブチル] -3, 4, 5, 6, 7, 8ーヘキサヒドロキナゾ リノンー7ーカルボニトリル、3, 6ージアミノー2-[4-(4ーキノリン-2-イノルピペラジン-1ーイル) ブチル] -5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー3Hーキナゾリン-4ーオン、

3-アミノ-6-メチルアミノ-2-[4-(4-キノ リン-2-イルピペラジン-1] 20 -イル) ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、 <math>3-アミノ-6, 6-ジメチルアミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル<math>]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、 <math>3-アミノ-6-=トロ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル<math>]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾ リン-4-オン、

イル) ブチル] -5, 6-ジヒドロ-3H, 7H-シクロペンタ [d] ピリミジン-4-オン、

3-アミノ-6-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピ ペラジン-1-イル)ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H, 9H-シクロヘプタ [d] ピリミジン-4-オン、

3-rミノー6-7ェニルー2-[4-(4-+)リンー2-4 アレピペラジンー1-4 ル) ブチル]-5, 6-ジヒドロー3 H, 7 H-シクロペンタ [d] ピリミジンー4-オン、

10

20

 $3-T \le J-2-[4-(4-+)] - 2-J + 2-J +$

3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル]-3H, <math>5H-ピロロ[3, 2-d] ピリミジン-4-オン、

3-アミノー6-メチルー2-[4-(4-キノリンー2-イルピペラジンー1-イル) ブチル] -3 H, 5 Hーピロロ [3, 2-d] ピリミジンー4 - オン、

3-アミノ-6-エチルー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3 H, 5 H-ピロロ[3, 2 - d] ピリミジン-4 - オン、

3-アミノ-6、7-ジメチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-4ル) ブチル] <math>-3 H, 5 H-ピロロ[3, 2-d] ピリミジン-4-オン、

3, 5-ジメチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラ・ジン-1-イル) ブチル] <math>-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

3, 7-ジメチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラ ジン-1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

25 3, 8-ジメチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラ ジン-1-イル) ブチル] <math>-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

3-メチル-2- [4- [4- (5-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キナゾリン-4-オン、

3-メチル-2-[4-[4-(6-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イ

ル] ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリ ン-4-オン、

2-[4-[4-(6-ブロモキノリン-2-イル)ピペラジン-1-イル]ブチル]

5 -3ーメチルー5,6,7,8ーテトラヒドロー3Hーキナゾリンー4ーオン、

2-[4-[4-(6-クロロキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル]

-3-メチル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

2-[4-[4-(6-ヒドロキシキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル] -3-メチル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

10 2-[4-[4-(3-ヒドロキシキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル] -3-メチル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

6-メトキシ-3-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3 H-キナゾリン-4-オン、

6-メトキシ-3-メチル-2-[4-[4-(4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル] -3 H-キナゾリン-4-オン、

15

2-[4-[4-(4-0101+7)] -2-7) ピペラジン-1-7ル] ブチル] -6-3トキシ-3-メチル-3 H-4+ナゾリン-4-オン、

3-xチル-6-xトキシ-2-[4-(4-+)] ン-2 --- イルピペラジン-1- イル) ブチル] -3 H-キナゾリン-4 -オン、

20 3, 6-ジメチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ] -5, 6, 7, <math>8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

3-xチル-6-xチル-2-[3-(4-+)リン-2-4 ルピペラジン-1-4ル) プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キナン リン-4-オン、

3-xチル-6-xチル-2-[3-[4-(5-x)チルキノリン-2-イル)ピペラ ジン-1-イル] プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒ ドロ-3 H-キナゾリン-4-オン、

3, 6-ジメチル-2-[3-[4-(4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジンー1-イル] ブチルチオ] <math>-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

- 3, 6-ジメチル-2[3-(4-キノリン-2-イル) プロピルアミノ] -5, <math>6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、
- 5 3, 6-ジメチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチルアミノ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

 $2-[3-[4-(4-\rho uuキノリン-2- (1-4)]]$ ピペラジン-1-(1-4) ブチルアミノ] -3, 6-ジメチル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ<math>-3 H-キナゾリン-4-オン、

10 3, 6-ジメチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) プチル <math>-3H-キナゾリン-4-オン、

- 2-[4-[4-(4-0101+)] ソン-2-1 (2-10) ピペラジン-1-1 (3-10) ブチル <math>-3-1
- 3-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ペンチル]
- 6-メトキシ-3-メチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) プロピルチオ] -3 H-キナゾリン-4-オン、
- 3-xチル-6-xトキシ-2-[3-(4-+)1)ン-2-1ルピペラジン-1-1ル)ブチルチオ] -3 H-キナゾリン-4-オン、
- 20 3-ベンジル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチルア = [3] = = [3] = [3] = [3] = [3] = [3] = [3] =
 - 6, 7-ジクロロー3-メチルー2-[3-(4-キノリンー2-イルピペラジン-1-イル) ブチルアミノ] -3 H-キナゾリン-4-オン、
- 3, 5, 6-トリメチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イノレ) 25 ブチルアミノ] -3H-チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オン、
 - 3-xチルー5, $6-\tilde{\upsilon}$ メチルー $2-[3-[4-(4-\chi$ チルキノリンー $2-\chi$ /レ) ピペラジンー $1-\chi$ ブチルチオ] -3 Hーチエノ [2, 3-d] ピリミジンー $4-\chi$ ン、
 - 2-[4-(4-ベンゾチアゾール-2-イルピペラジン-1-イル) ペンチル] 3

-メチル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

2-[3-(4-ベンゾチアゾール-2-イルピペラジン-1-イル) ブチルチオ] -3-エチル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

 $2 - [4 - (4 - \cancel{\wedge} \cancel{\vee} \cancel{\vee} \cancel{\vee} \cancel{\vee} \cancel{\vee} \cancel{\vee} - 1 - \cancel{\wedge} \cancel{\vee} \cancel{\vee})$ $- 6 - \cancel{\vee} \cancel{\vee} \cancel{\vee} - 3 + \cancel{\vee} \cancel{\vee} \cancel{\vee}$ $- 6 - \cancel{\vee} \cancel{\vee} \cancel{\vee}$ $- 3 + \cancel{\vee} \cancel{\vee} \cancel{\vee}$ $- 4 - \cancel{\vee} \cancel{\vee} \cancel{\vee}$

2 - [3 - (4 - ベンゾチアゾール - 2 - イルピペラジン - 1 - イル) ブチルチオ] - 3 - メチル - 3 H - キナゾリン - 4 - オン、など。

10 本発明により提供される式(I)の化合物、及び本発明に従うIBSの治療方法において使用される化合物は、また、場合により塩の形態で存在することができ、その塩としては、例えば、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の無機酸との塩;酢酸、蓚酸、クエン酸、乳酸、酒石酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸との塩等が挙げられ、中でも製薬学的に許容されうる塩が好ましい。

15

本発明によれば、前記式(I)の化合物は、 X^1 及びYの種類に応じて、例えば、以下の (a) \sim (e) に述べるいずれかの方法によって製造することができる。

<u>方法(a)</u>: X^1 がアミノ基、低級アルキル基、フェニル低級アルキル基又は置換もしくは未置換のフェニル基を表し、Yが直接結合である場合の式(I)の化合物、すなわち、下

20 記式

$$\begin{array}{c|c}
 & X^{1a} \\
 & X^{2} \\
 & N - Ar
\end{array}$$
(1-1)

式中、A環、n、X²及びArは前記の意味を有し、X¹aはアミノ基、低級アルキル基、フェニル低級アルキル基又は置換もしくは未置換のフェニル基を表す、

25 で示されるピリミジン誘導体は、例えば、式

$$\begin{array}{c|c}
 & OH \\
 & NH & X^2 & (III) \\
 & OH & NH & X^2 & (III)
\end{array}$$

式中、A環、n、X²及びArは前記の意味を有する、

の化合物を無水酢酸で処理した後、反応生成物を単離することなく、続いて式

$$H_2N \longrightarrow X^{1a}$$
 (IV)

5 式中、X^{1a}は前記の意味を有する、

の化合物と反応させることにより製造することができる。

方法 $(b): X^1$ が低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基又は低級アルキリデンアミノ基を表し、Yが直接結合である場合の式(I)の化合物、すなわち、下記式

式中、A環、n、 X^2 及びA r は前記の意味を有し、 X^{1} は低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基又は低級アルキリデンアミノ基を表す、

15 で示されるピリミジン誘導体は、例えば、方法(a)によって製造される式(I-1)の 化合物において X^{1a} がアミノ基を表す場合の化合物をN-アルキル化、N, N-ジアルキル化もしくはN-アルキリデン化するか、又は生成する式(I-2)の化合物において X^{1b} が低級アルキルアミノ基を表す場合の化合物をさらにN-アルキル化ことにより製造することができる。

20方法 (c): X¹が水素原子を表し、Yが直接結合である場合の式(I)の化合物、すなわち、下記式

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

式中、A環、n、X2及びArは前記の意味を有する、

25

で示されるピリミジン誘導体は、例えば、方法(a)によって製造される式(I-1)の

化合物においてX¹aがアミノ基を表す場合の化合物を、亜硝酸ナトリウムで処理することにより製造することができる。

別法 (c-1): 上記方法 (c) における式 (I-3) において X^2 が水素原子を表す場合の化合物、すなわち、下記式

 $\begin{array}{c|c}
 & & \\
A & & \\
N & & \\
N & & \\
\end{array}$ $\begin{array}{c|c}
 & & \\
N & & \\
\end{array}$ $\begin{array}{c|c}
 & & \\
N & & \\
\end{array}$ $\begin{array}{c|c}
 & & \\
N & & \\
\end{array}$ $\begin{array}{c|c}
 & & \\
N & & \\
\end{array}$

式中、A環、n及びArは前記の意味を有する、

で示されるピリミジン誘導体は、式

5

15

20

10 NH (V

式中、A環及びnは前記の意味を有し、Halはハロゲン原子を表す、 の化合物を式

HN N—Ar (VI)

式中、Arは前記の意味を有する、

の化合物と反応させることにより製造することもできる。

方法 (d): Yがイオウ原子を表す場合の式 (I) の化合物、すなわち、下記式

式中、A環、X¹、n、X²及びArは前記の意味を有する、

25 で示されるピリミジン誘導体は、例えば、式

$$A = \begin{pmatrix} 0 & X^1 & (VII) \end{pmatrix}$$

式中、A環及びX¹は前記の意味を有し、Mはアルカリ金属又はアルカリ土類金属

を表し、SMはイオウ原子が当該金属塩となっていることを表す、 の化合物を式

Hal
$$N$$
—Ar (VIII)

式中、n、 X^2 、Ar 及びHal は前記の意味を有する、 の化合物と反応させることにより製造することができる。

方法 (e): Yが窒素原子を表す場合の式(I)の化合物、すなわち下記式

式中、A環、 X^1 、n、 X^2 及びAr は前記の意味を有する、 で示されるピリミジン誘導体は、例えば、式

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & N \\
 & N \\
 & S - CH_3
\end{array}$$
(IX)

式中、A環及びX1は前記の意味を有する、

20 の化合物を式

5

10

15

25

$$H_2N$$
 N
 N
 X^2
 (X)

式中、n、 X^2 及びAr は前記の意味を有する、 の化合物と反応させることにより製造することができる。

不活性有機溶媒、例えば、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド等のアミド類;メタノール、エタノール、イソプロパノール等のアルコール類;テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類等の中で、0℃乃至反応混合物の還流温度、好ましくは室温乃至反応混合物の還流温度の範囲内の温度で行うことができる。

次いで反応混合物に式 (IV) の化合物を加えて、0 \mathbb{C} 乃至反応混合物の還流温度の範囲内の温度で反応させることにより、目的とする式 (I-1) の化合物を得ることができる。

5

10

15

20

25

式 (III) の化合物に対する式 (IV) の化合物の使用割合は特に制限されるものではないが、一般には、式 (III) の化合物1モルあたり、式 (IV) の化合物を、残存する無水酢酸のモル数、すなわち、使用した無水酢酸のモル数から式 (III) の化合物のモル数を減じたモル数に加えて、少なくとも1モル、好ましくは1.2~10モル、さらに好ましくは1.3~5モルの範囲内で用いることが好ましい。

前記方法(b)における式(I-1)の化合物のN-アルキル化反応は、ハロゲン化アルキル等を用いた求核置換反応、アルデヒド類等を用いた還元的アルキル化反応等により、また、N-アルキリデン化反応は、アルデヒド類等を用いた脱水反応等により行うことができる。それらの反応は、一般に、不活性有機溶媒中、例えば、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド等のアミド類;メタノール、エタノール、イソプロパノール等のアルコール類;テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類等の中で、0 で乃至反応混合物の還流温度、好ましくは室温乃至反応混合物の還流温度の範囲内の温度で行うことができる。

式(I-1)の化合物に対するN-Pルキル化又はN-Pルキリデン化に用いられるハロゲン化アルキルやアルデヒド類等のアルキル化剤又はアルキリデン化剤の使用割合は特に制限されるものではないが、一般には、式(I-1)において X^{1a} がアミノ基を表す場合の化合物を式(I-2)において X^{1b} が低級アルキルアミノ基又は低級アルキリデンアミノ基を表す場合の化合物に導く場合、或いは式(I-2)において X^{1b} が低級アルキルアミノ基(I-2)においてI-20)においてI-21 においてI-21 においてI-22 においてI-23 に対いてI-24 に導く場合には、式(I-17 においてI-27 においてI-28 に導く場合には、式(I-17 においてI-27 においてI-28 に対いてI-29 においてI-27 においてI-2

ことができる。また、式(I-1)において X^{1a} がアミノ基を表す場合の化合物を式(I-2)において X^{1b} が同一の低級アルキル基からなるジ低級アルキルアミノ基を表す場合の化合物に導く場合には、式(I-1)において X^{1a} がアミノ基を表す場合の化合物1モルあたり少なくとも2モル、好ましくは2. $2\sim1$ 0モル、さらに好ましくは3 ~5 モルの範囲内で用いることができる。

5

10

25

前記方法(c)における、式(I-1)において X^{1} 。がアミノ基を表す場合の化合物を 亜硝酸ナトリウムで処理する反応は、一般に、酢酸及び水の混合溶媒中にて、0 $\mathbb C$ 乃至反 応混合物の還流温度、好ましくは室温乃至反応混合物の還流温度の範囲内の温度で行うこ とができる。

式 (I-1) において X^{1a} がアミノ基を表す場合の化合物に対する亜硝酸ナトリウムの使用割合は特に制限されるものではないが、一般には、式 (I-1) において X^{1a} がアミノ基を表す場合の化合物 1 モルあたり、亜硝酸ナトリウムを少なくとも 1 モル、好ましくは 1 . $5\sim1$ 0 モル、さらに好ましくは $2\sim5$ モルの範囲内で用いることができる。

前記別法(c-1)における式(V)の化合物と式(VI)の化合物との反応は、一般に、 不活性有機溶媒中、例えば、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトア ミド等のアミド類;メタノール、エタノール、イソプロパノール等のアルコール類;テト ラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類;アセトン、ジエチルケトン等のケトン類; ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類等の中で、必要に応じて、水素化ナトリウム、 ナトリウムメトキシド、カリウムブトキシド、炭酸カリウム、水酸化カリウム等のアルカ 20 リ類、又はトリエチルアミン、2,6ージーtertーブチルー4ーメチルピリジン等の 有機塩基類の存在下に、-20℃乃至反応混合物の還流温度、好ましくは0℃乃至60℃ の範囲内の温度で行うことができる。

式 (V) の化合物に対する式 (VI) の化合物の使用割合は特に制限されるものではないが、一般には、式 (V) の化合物1モルあたり、式 (VI) の化合物を少なくとも1モル、好ましくは1.05~4モル、更に好ましくは1.2~2モルの範囲内で用いることができる。

また、前記方法(d)における式(WII)の化合物と式(WII)の化合物との反応は、一般に、不活性有機溶媒中、例えば、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド等のアミド類;メタノール、エタノール、イソプロパノール等のアルコール類;

テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類;ピリジン等の有機塩基類等の中で、必要に応じて、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、カリウムブトキシド、炭酸カリウム、水酸化カリウム等のアルカリ類、又はトリエチルアミン、2,6 - ジー tert ーブチルー4 - メチルピリジン等の有機塩基類の存在下に、-20 $\mathbb C$ 乃至反応混合物の還流温度、好ましくは0 $\mathbb C$ 乃至60 $\mathbb C$ の範囲内の温度で行うことができる。

式(VII)の化合物に対する式(VII)の化合物の使用割合は特に制限されるものではないが、一般には、式(VII)の化合物1モルあたり、式(VIII)の化合物を少なくとも1モル、好ましくは1. $1\sim5$ モル、さらに好ましくは1. $2\sim2$ モルの範囲内で用いることができる。また、上記アルカリ類又は有機塩基類は式(VII)の化合物1モルあたり1. $2\sim1$ 0モルの範囲内で用いるのが適当である。

さらに、前記方法(e)における式(IX)の化合物と式(X)の化合物との反応は、一般に、ピリジン中にて、反応混合物の還流温度に加熱することにより行うことができる。

式 (IX) の化合物に対する式 (X) の化合物の使用割合は特に制限されるものではないが、一般には、式 (IX) の化合物1モルあたり、式 (X) の化合物を少なくとも1モル、好ましくは1. $1\sim5$ モル、さらに好ましくは1. $2\sim2$ モルの範囲内で用いることができる。

かくして、本発明が目的とする前記式 (I-1)、(I-2)、(I-3)、(I-4) 又は (I-5) の化合物、すなわち、式 (I) の化合物が生成する。

前記方法(a)において、出発原料として使用される前記式(Ⅲ)の化合物は、それ自 20 体既知の合成方法、例えば、下記反応式1に示すルートに従って容易に合成することができる。なお、反応式1における反応条件等の詳細については、後記実施例7-1のステップ7-1-A~Dを参照されたい。

5

10

<u> 反応式1:</u>

5

10

上記各式中、A環、n、X²、Ar、Hal及びRは前記の意味を有し、Rは低級 アルキル基を表す。

前記方法 (a) において、出発原料として使用される前記式 (m) の化合物は、また、下記反応式 2 に示すルートに従っても合成することができる。なお、反応式 2 における反応条件等の詳細は、後記実施例 7-1 4 を参照されたい。

反応式2:

上記各式中、A環、n、X²、Ar及びRは前記の意味を有する。

前記別法 (c-1) において、出発原料として使用される前記式 (V) の化合物は、それ自体既知の合成方法に準じて、例えば、下記反応式 3 に示すルートに従って合成することができる。なお、反応式 3 における反応条件等の詳細については、後記実施例 3-1 のステップ 3-1-A を参照されたい。

上記各式中、A環、n、Hal及びRは前記の意味を有する。

前記方法(d)において、出発原料として使用される前記式(VII)の化合物は、それ自体既知の合成方法に準じて、例えば、参考文献 J. Med. Chem., 40, 574-585(1997)に記載の方法に準じて、下記反応式4に示すルートに従って合成することができる。

反応式4:

5

上記各式中、A環、X1、R及びMは前記の意味を有する。

15 前記方法(e)において、出発原料として使用される前記式(IX)の化合物は、例えば、下記反応式5に示すルートに従い、前記式(VII)の化合物をメチル化することにより合成することができる。なお、反応式における反応条件等の詳細については、後記実施例7-29のステップ7-29-Aを参照されたい。

反応式5:

20

上記各式中、A環、X¹及びMは前記の意味を有する。

25 以上に述べた方法に従い製造される本発明の式(I)の化合物は、それ自体既知の手段、 例えば、再結晶、カラムクロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー等の方法により、 反応混合物から単離、精製することができる。

また、本発明に従う I B S の治療方法において使用される前記式 (II) の化合物は、そのほとんどが文献 (例えば、J. Me d. Chem., 42, 4362-4379 (1999) など) に記載された既知の化合物であるが、たとえ新規な化合物であったとしても、文献等に記載の合成方法又は後記製造例に従って容易に合成することができる。

5

10

15

20

25

本発明の式 (I) で示されるピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩は、 5-HT_{1A}作動作用及び5-HT₃拮抗作用の両作用を併有しており、ヒト、その他の哺 乳動物において $5-HT_{1A}$ 及び/又は $5-HT_{3}$ 受容体が関与する各種の疾患、例えば、 IBS、機能性胃腸症 (FD)、不安、腹圧性尿失禁、切迫性尿失禁、うつ病、前立腺癌、 統合失調症、頻尿、精神分裂病、過活動性膀胱症候群、精神病、下部尿路症、老人性痴呆 症、前立腺肥大症に伴う排尿障害、アルツハイマー病、間質性膀胱炎、嗜癖/禁断症状、 慢性前立腺炎、認知障害、急性脳卒中から生じる虚血、ハンチントン病、一過性脳虚血発 作、パーキンソン病、頭部又は脊髄の外傷、筋萎縮性側索硬化症、胎仔低酸素症、AID S痴呆症、非潰瘍性消化不良、網膜疾患などの慢性神経変性疾患、逆流性食道炎、アルコ ール又はコカインに対する嗜癖、刺激反応性腸症候群、錐体外路障害、無呼吸又は無呼吸 症、パニック症候群、震戦、短期記憶障害、悪心又は嘔吐、アルコール中毒症、癲癇、ニ コチン依存症、睡眠障害、薬物嗜癖、疼痛、摂食障害、性的機能不全、外傷性ストレス症、 肥満、幼少期自閉症、せき、神経の圧迫による症候群、筋膜症候群、ニューロパシー、テ ンドミオシス (tendomyosis)、疼痛性ジストロフィー、テンディノーシス (t endinosis)、興奮症状 (agitation)、挿入テンドパシー (tendo pathy)、攻撃性(hostility)、滑液包疾患、強迫性障害、関節周囲症(p eriarthropathy)、知能促進(cognition enhancemen t)、筋内の過負荷症候群、月経前緊張症候群、自律神経失調症、本態性高血圧症、心身症、 痙攣、消化性潰瘍、躁病、胃炎、片頭痛、半月損傷、慢性多発性関節炎、関節症外傷、傍 腫瘍性症状、局所離断性骨軟骨炎、腫瘍誘導性炎症性疾患、骨壊死、白濁性滲出、関節軟 骨腫症、膠原病、慢性閉塞性肺疾患(COPD)、感染後関節炎、成人呼吸困難症候群(A RDS)、血清反応陰性脊髄関節炎、気管支炎、脈管炎、じん肺、サルコイドーシス関節症、 喉頭痙攣、肺脈管炎、肺肉芽腫、外因性アレルギー性肺胞炎、慢性疲労症候群、接触性ア レルギー、緑内障等の治療、処置等のために有効であり、この中でも、5-HT_{1A}作動作

用及び5-HT₃拮抗作用の両作用を作用させることが有効となる疾患、例えば、IBS、FD、逆流性食道炎、不安、心身症、嘔吐、疼痛、腹圧性尿失禁、切迫性尿失禁、頻尿等の治療、処置において特に有用である。

本発明により提供される式(I)の化合物及び本発明に従う IBSの治療方法において使用される式(II)の化合物がもつ $5-\mathrm{HT}_{1A}$ 作動作用及び $5-\mathrm{HT}_{3}$ 拮抗作用は、以下に述べる実験によって示すことができる。

<u>(1)ヒト5-HT_{1A}受容体に対する化合物の親和性の測定(in vitro):</u>

5

10

15

20

25

ヒト $5-HT_{1A}$ 受容体を発現させたCHO細胞膜標本(パッカードバイオサイエンシーズ社(Packard Bioscience)より購入)0.25mL(約50ユニット)を24.75mLのインキュベーションバッファーA液(<math>50mmol/LのTris-Lamble 10mmol/Lの硫酸マグネシウム、<math>0.5mmol/LのEDTA及び0.1%アスコルビン酸の混合物の水溶液を、1N-水酸化ナトリウム水溶液を用いて27 において15mmol/L に調整したもの)に加え、膜標本懸濁液A液とした。また、各被検化合物を15mmol/L のDMSO溶液とした後、インキュベーションバッファーA液を用いて所定の濃度まで希釈し、化合物溶液とした。

ポリプロピレン製チューブに、[3 H] 3 H

フィルターに残存する放射活性を液体シンチレーションカウンター(Aloka 社製、 LSC-5100)で測定した。0.25 n m o 1 / L の濃度における [3 H] 8-O H -D P AT の 5-H T_{1A} 受容体への結合に対する各被検化合物の抑制率(%)、すなわち、 5-H T_{1A} 受容体に対する各被検化合物の親和性は以下の式により算出することができ

る。なお、非特異結合の割合は 10μ m o 1/L の濃度の8-OH-DPATを用いた場合の放射活性を測定することにより算出し、それをもって各被検化合物の測定値を修正した。

10

15

20

25

(2) ヒト5-HT3受容体に対する化合物の親和性の測定(in vitro):

ヒト5ーHT $_3$ 受容体を発現させたHEK $_2$ 93細胞膜標本(バイオリンクス株式会社より購入) $_0$ 05mL(約50マイクロアッセイ)を24.95mLのインキュベーションバッファーB液(50mmol/LのTris-塩酸、5mmol/Lの塩化マグネシウム及び1mmol/LのEDTAの混合物の水溶液を1N-水酸化ナトリウム水溶液を用いて25℃においてpH7.5に調整したもの)に加えてホモジナイズし、膜標本懸濁液B液とした。また、各被検化合物を270 μ mol/LのDMSO溶液とした後、インキュベーションバッファーB液を用いて所定の濃度まで希釈し、化合物溶液とした。ポリプロピレン製チューブに、[3 H] BRL $_4$ 3694(第一化学薬品株式会社より

購入)のインキュベーションバッファーB溶液 20μ L(ただし、反応混合物中の[3 H] BRL-43694の濃度が 0.5nmo1/Lとなるように、[3 H] BRL-43694の濃度をあらかじめ調整する。)及び 20μ Lの化合物溶液を入れ、さらに膜標本懸濁液 B液 500μ Lを加えて、25 Cで 60 分間インキュベーションした。Brandel cell harvesterを用いて、インキュベーションした。Brandel cell harvesterを用いて、インキュベーションバッファーB液に 0.5% 度となるようにポリエチレンイミンを加えた溶液に前もって浸しておいた GF/Bフィルターで急速にフィルトレーションすることにより反応を停止させた後、4 Cに冷却した 50mmo1/Lの 10mmo1/Lの 10mmo1/Lの

フィルターに残存する放射活性を液体シンチレーションカウンター(Aloka社製、 LSC-5100)で測定した。0.5 n m o l / L の濃度における [3 H] BRL-43694の5-HT $_3$ 受容体への結合に対する各被検化合物の抑制率(%)、すなわち、5-HT $_3$ 受容体に対する各被検化合物の親和性は以下の式により算出することができる。

なお、非特異結合の割合は $10\mu m o 1/L$ の濃度のトロピセトロン(tropisetron: ICS205-930)を用いた場合の放射活性を測定することにより算出し、それをもって各被検化合物の測定値を修正した。

 $5-HT_{1A}$ 受容体及び $5-HT_{3}$ 受容体に対する、100nmol/Lの濃度における各被検化合物の親和性を下記表A-1及びA-2に示す。なお、 $5-HT_{3}$ 受容体に対する化合物の親和性の測定に用いたBRL-43694及びtropisetron(ICS205-930)は以下の構造式で示される。

5

10

HCI

表A-1

// . A #4-	各受容体結合に対する1	0- ⁷ Mでの抑制率(%)
化合物	5-HT _{1A}	5 — H T ₃
実施例1-1	94.5	. 94. 0
実施例1-4	96.6	93.2
.実施例1-5	85.0	82.6
実施例1-14	99.8	95.9
実施例1-24	95.7	79.6
実施例1-31	97.9	92.4
実施例1-33	94.0	94.2
実施例1-59	100.3	50.0
実施例2-1	60.8	52.6
実施例2-12	41.9	34.6
実施例2-14	57.7	51.9
実施例2-20	81.6	52.8
実施例3-1	77.0	96.9
実施例3-16	92.5	74.3

実施例4-1 100.7 81.2 実施例4-3 98.2 83.6 実施例4-4 98.7 78.6 実施例4-18 98.0 50.9 実施例4-20 94.3 87.8 実施例4-21 58.2 93.9 実施例4-25 99.4 43.3 実施例4-28 97.6 45.1 実施例4-35 98.0 96.9 実施例4-36 90.4 87.7 実施例4-42 95.8 58.5 実施例4-60 96.9 9.1.5 実施例4-61 96.8 88.7 実施例4-70 96.1 92.5 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-8 54.5 85.5 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-1 96.9 95.0 </th <th></th> <th></th> <th></th>			
東施例4-3 東施例4-18 男施例4-18 男施例4-20 男施例4-23 男施例4-23 男施例4-25 男施例4-25 男施例4-25 男施例4-28 男がんの4-28 男がんの4-28 男がんの4-28 男がんの4-35 男を施例4-36 男を施例4-36 男を施例4-36 男の4 男の4 男の5 男の5 男の6 男の6 男の6 男の6 男の7 男の6 男の7 男の6 男の7 男の7 男の7 男の8 男の8 男の9 男の9 男の9 男の9 男の9 男の9 男の9 男の9	実施例4-1	100.7	81.2
実施例4-18 98.0 50.9 実施例4-20 94.3 87.8 実施例4-23 97.0 79.3 実施例4-25 99.4 43.3 実施例4-28 97.6 45.1 実施例4-35 98.0 96.9 実施例4-36 90.4 87.7 実施例4-56 96.9 50.2 実施例4-60 96.9 91.5 実施例4-61 96.8 88.7 実施例4-70 96.1 92.5 実施例5-3 76.0 74.5 実施例6-8 54.5 85.5 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-6 97.4 93.8 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-1 96.9 95.0 実施例7-1 96.9 95.0 <td>実施例4-3</td> <td>98.2</td> <td>83.6</td>	実施例4-3	98.2	83.6
実施例4-20 94.3 87.8 実施例4-22 58.2 93.9 実施例4-23 97.0 79.3 実施例4-28 97.6 45.1 実施例4-35 98.0 96.9 実施例4-36 90.4 87.7 実施例4-56 96.9 50.2 実施例4-60 96.9 91.5 実施例4-61 96.8 88.7 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-8 54.5 85.5 実施例5-8 54.5 85.5 実施例6-2 92.4 39.3 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-15 96.0 93.2 実施例7-16 7.8 16.7 実施例7-17 96.0 93.2 <td>実施例4-4</td> <td>98.7</td> <td>78.6</td>	実施例4-4	98.7	78.6
実施例4-22 58.2 93.9 実施例4-23 97.0 79.3 実施例4-25 99.4 43.3 実施例4-28 97.6 45.1 実施例4-35 98.0 96.9 実施例4-36 90.4 87.7 実施例4-42 95.8 58.5 実施例4-56 96.9 91.5 実施例4-60 96.9 91.5 実施例4-61 96.8 88.7 実施例4-70 96.1 92.5 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-3 76.0 74.5 実施例6-8 54.5 85.5 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-11 45.0 93.2 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-14 77.8 16.8 <	実施例4-18	98.0	50.9
実施例4-23 97.0 79.3 実施例4-25 99.4 43.3 実施例4-28 97.6 45.1 実施例4-35 98.0 96.9 実施例4-36 90.4 87.7 実施例4-56 95.8 58.5 実施例4-56 96.9 50.2 実施例4-60 96.9 91.5 実施例4-61 96.8 88.7 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-3 76.0 74.5 実施例5-8 54.5 85.5 実施例6-2 92.4 39.3 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-12 96.0 93.2 実施例7-13 90.2 93.6 <td>実施例4-20</td> <td>94.3</td> <td>87.8</td>	実施例4-20	94.3	87.8
実施例4-25 99.4 43.3 実施例4-28 97.6 45.1 実施例4-35 98.0 96.9 実施例4-36 90.4 87.7 実施例4-42 95.8 58.5 実施例4-56 96.9 50.2 実施例4-60 96.9 91.5 実施例4-70 96.1 92.5 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-3 76.0 74.5 実施例5-8 54.5 85.5 実施例6-2 92.4 39.3 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-12 96.0 93.2 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 <td>実施例4-22</td> <td>58.2</td> <td>93.9</td>	実施例4-22	58.2	93.9
実施例4-28 97.6 45.1 実施例4-35 98.0 96.9 実施例4-36 90.4 87.7 実施例4-42 95.8 58.5 実施例4-56 96.9 50.2 実施例4-61 96.8 88.7 実施例4-70 96.1 92.5 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-3 76.0 74.5 実施例5-8 54.5 85.5 実施例5-8 54.5 85.5 実施例6-2 92.4 39.3 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-6 97.4 93.8 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 45.0 24.7 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 <td>実施例4-23</td> <td>97.0</td> <td>79.3</td>	実施例4-23	97.0	79.3
実施例4-35 98.0 96.9 実施例4-36 90.4 87.7 実施例4-42 95.8 58.5 実施例4-60 96.9 50.2 実施例4-61 96.8 88.7 実施例4-70 96.1 92.5 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-3 76.0 74.5 実施例5-8 54.5 85.5 実施例6-2 92.4 39.3 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-6 97.4 93.8 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-11 45.0 24.7 実施例7-12 96.0 93.2 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 <td>実施例4-25</td> <td>99.4</td> <td>43.3</td>	実施例4-25	99.4	43.3
実施例4-36 90.4 87.7 実施例4-42 95.8 58.5 実施例4-60 96.9 91.5 実施例4-61 96.8 88.7 実施例4-70 96.1 92.5 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-8 54.5 85.5 実施例6-2 92.4 39.3 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-6 97.4 93.8 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-11 45.0 24.7 実施例7-12 96.0 93.2 実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 実施例7-17 56.1 1.9 実施例7-18 93.1 68.8	実施例4-28	97.6	45.1
実施例4-42 95.8 58.5 実施例4-56 96.9 50.2 実施例4-60 96.9 91.5 実施例4-61 96.8 88.7 実施例4-70 96.1 92.5 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-3 76.0 74.5 実施例5-8 54.5 85.5 実施例6-2 92.4 39.3 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-6 97.4 93.8 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 実施例7-17 50.6 1.9	実施例4-35	98.0	96.9
実施例4-56 96.9 50.2 実施例4-60 96.9 91.5 実施例4-61 96.8 88.7 実施例4-70 96.1 92.5 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-3 76.0 74.5 実施例5-8 54.5 85.5 実施例6-2 92.4 39.3 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-6 97.4 93.8 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-12 96.0 93.2 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 実施例7-17 50.6 1.9 実施例7-18 93.1 68.8	実施例4-36	90.4	87.7
実施例4-60 96.9 91.5 実施例4-61 96.8 88.7 実施例4-70 96.1 92.5 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-3 76.0 74.5 実施例5-8 54.5 85.5 実施例5-8 92.4 39.3 実施例6-2 92.4 39.3 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-6 97.4 93.8 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-12 96.0 93.2 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 実施例7-18 93.1 68.8	実施例4-42	95.8	58.5
実施例4-61 96.8 88.7 実施例4-70 96.1 92.5 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-3 76.0 74.5 実施例5-8 54.5 85.5 実施例6-2 92.4 39.3 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-6 97.4 93.8 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-12 96.0 93.2 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 実施例7-18 93.1 68.8	実施例4-56	96.9	50.2
実施例4-70 96.1 92.5 実施例5-1 74.0 94.8 実施例5-3 76.0 74.5 実施例5-8 54.5 85.5 実施例6-2 92.4 39.3 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-6 97.4 93.8 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-12 96.0 93.2 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 実施例7-17 50.6 1.9 実施例7-18 93.1 68.8	実施例4-60	96.9	91.5
実施例 5 - 1 7 4 . 0 9 4 . 8 実施例 5 - 3 7 6 . 0 7 4 . 5 実施例 5 - 8 5 4 . 5 8 5 . 5 実施例 6 - 2 9 2 . 4 3 9 . 3 実施例 7 - 1 9 7 . 5 9 4 . 2 実施例 7 - 2 9 3 . 3 9 4 . 5 実施例 7 - 3 8 5 . 8 8 4 . 7 実施例 7 - 4 8 5 . 0 6 1 . 2 実施例 7 - 5 5 3 . 0 6 . 3 実施例 7 - 6 9 7 . 4 9 3 . 8 実施例 7 - 7 9 6 . 9 9 5 . 0 実施例 7 - 8 9 3 . 4 7 8 . 8 実施例 7 - 9 9 1 . 0 3 2 . 0 実施例 7 - 1 0 1 6 . 1 7 . 1 実施例 7 - 1 2 9 6 . 0 9 3 . 2 実施例 7 - 1 3 9 0 . 2 9 3 . 6 実施例 7 - 1 4 7 7 . 8 1 6 . 7 実施例 7 - 1 5 6 2 . 1 3 5 . 0 実施例 7 - 1 6 7 2 . 2 6 6 . 8 実施例 7 - 1 7 5 0 . 6 1 . 9 実施例 7 - 1 8 9 3 . 1 6 8 . 8	実施例4-61	96.8	88.7
実施例5-3 76.0 74.5 実施例5-8 54.5 85.5 実施例6-2 92.4 39.3 実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-6 97.4 93.8 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-11 45.0 24.7 実施例7-12 96.0 93.2 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 実施例7-17 50.6 1.9 実施例7-18 93.1 68.8	実施例4-70	96.1	92.5
実施例 5 - 8 5 4 . 5 8 5 . 5 実施例 6 - 2 9 2 . 4 3 9 . 3 実施例 7 - 1 9 7 . 5 9 4 . 2 実施例 7 - 2 9 3 . 3 9 4 . 5 実施例 7 - 3 8 5 . 8 8 4 . 7 実施例 7 - 4 8 5 . 0 6 1 . 2 実施例 7 - 5 5 3 . 0 6 . 3 実施例 7 - 6 9 7 . 4 9 3 . 8 実施例 7 - 7 9 6 . 9 9 5 . 0 実施例 7 - 8 9 3 . 4 7 8 . 8 実施例 7 - 9 9 1 . 0 3 2 . 0 実施例 7 - 1 0 1 6 . 1 7 . 1 実施例 7 - 1 1 4 5 . 0 2 4 . 7 実施例 7 - 1 2 9 6 . 0 9 3 . 2 実施例 7 - 1 3 9 0 . 2 9 3 . 6 実施例 7 - 1 4 7 7 . 8 1 6 . 7 実施例 7 - 1 5 6 2 . 1 3 5 . 0 実施例 7 - 1 6 7 2 . 2 6 6 . 8 実施例 7 - 1 7 5 0 . 6 1 . 9 実施例 7 - 1 8 9 3 . 1 6 8 . 8	実施例 5 - 1	74.0	94.8
実施例 6 - 2 92.4 39.3 実施例 7 - 1 97.5 94.2 実施例 7 - 2 93.3 94.5 実施例 7 - 3 85.8 84.7 実施例 7 - 4 85.0 61.2 実施例 7 - 5 53.0 6.3 実施例 7 - 6 97.4 93.8 実施例 7 - 7 96.9 95.0 実施例 7 - 8 93.4 78.8 実施例 7 - 9 91.0 32.0 実施例 7 - 10 16.1 7.1 実施例 7 - 1 45.0 24.7 実施例 7 - 1 96.0 93.2 実施例 7 - 1 96.0 93.6 実施例 7 - 1 7.8 16.7 実施例 7 - 1 62.1 35.0 実施例 7 - 1 62.1 35.0 実施例 7 - 1 50.6 1.9 実施例 7 - 1 50.6 1.9 実施例 7 - 1 50.6 1.9 実施例 7 - 1 93.1 68.8	実施例 5 - 3	76.0	74.5
実施例7-1 97.5 94.2 実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-6 97.4 93.8 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-11 45.0 24.7 実施例7-12 96.0 93.2 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 実施例7-17 50.6 1.9 実施例7-18 93.1 68.8	実施例 5 - 8	54.5	85.5
実施例7-2 93.3 94.5 実施例7-3 85.8 84.7 実施例7-4 85.0 61.2 実施例7-5 53.0 6.3 実施例7-6 97.4 93.8 実施例7-7 96.9 95.0 実施例7-8 93.4 78.8 実施例7-9 91.0 32.0 実施例7-10 16.1 7.1 実施例7-11 45.0 24.7 実施例7-12 96.0 93.2 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 実施例7-17 50.6 1.9 実施例7-18 93.1 68.8	実施例 6 - 2	92.4	3 9. 3
実施例 7 - 3 8 5 8 8 4 7 実施例 7 - 4 8 5 0 6 1 2 実施例 7 - 5 5 3 0 6 3 実施例 7 - 6 9 7 4 9 3 8 実施例 7 - 7 9 6 9 9 5 0 実施例 7 - 8 9 3 4 7 8 8 実施例 7 - 9 9 1 0 3 2 0 実施例 7 - 1 0 1 6 1 7 1 実施例 7 - 1 1 4 5 0 2 4 7 実施例 7 - 1 2 9 6 0 9 3 2 実施例 7 - 1 3 9 0 2 9 3 6 実施例 7 - 1 4 7 7 8 1 6 7 実施例 7 - 1 5 6 2 1 3 5 0 実施例 7 - 1 6 7 2 2 6 6 8 実施例 7 - 1 7 5 0 6 1 9 実施例 7 - 1 8 9 3 1 6 8 8	実施例7-1	97.5	94.2
実施例 7 - 4 85.0 61.2 実施例 7 - 5 53.0 6.3 実施例 7 - 6 97.4 93.8 実施例 7 - 7 96.9 95.0 実施例 7 - 8 93.4 78.8 実施例 7 - 9 91.0 32.0 実施例 7 - 10 16.1 7.1 実施例 7 - 11 45.0 24.7 実施例 7 - 12 96.0 93.2 実施例 7 - 13 90.2 93.6 実施例 7 - 14 77.8 16.7 実施例 7 - 15 62.1 35.0 実施例 7 - 16 72.2 66.8 実施例 7 - 17 50.6 1.9 実施例 7 - 18 93.1 68.8	実施例7-2	93.3	94.5
実施例 7 - 5 53.0 6.3 実施例 7 - 6 97.4 93.8 実施例 7 - 7 96.9 95.0 実施例 7 - 8 93.4 78.8 実施例 7 - 9 91.0 32.0 実施例 7 - 10 16.1 7.1 実施例 7 - 11 45.0 24.7 実施例 7 - 12 96.0 93.2 実施例 7 - 13 90.2 93.6 実施例 7 - 14 77.8 16.7 実施例 7 - 15 62.1 35.0 実施例 7 - 16 72.2 66.8 実施例 7 - 17 50.6 1.9 実施例 7 - 18 93.1 68.8	実施例7-3	85.8	84.7
実施例 7-6 97.4 93.8 実施例 7-7 96.9 95.0 実施例 7-8 93.4 78.8 実施例 7-9 91.0 32.0 実施例 7-10 16.1 7.1 実施例 7-11 45.0 24.7 実施例 7-12 96.0 93.2 実施例 7-13 90.2 93.6 実施例 7-14 77.8 16.7 実施例 7-15 62.1 35.0 実施例 7-16 72.2 66.8 実施例 7-17 50.6 1.9 実施例 7-18 93.1 68.8	実施例7-4	85.0	61.2
実施例 7 - 7 . 96.9 95.0 実施例 7 - 8 93.4 78.8 実施例 7 - 9 91.0 32.0 実施例 7 - 10 16.1 7.1 実施例 7 - 11 45.0 24.7 実施例 7 - 12 96.0 93.2 実施例 7 - 13 90.2 93.6 実施例 7 - 14 77.8 16.7 実施例 7 - 15 62.1 35.0 実施例 7 - 16 72.2 66.8 実施例 7 - 17 50.6 1.9 実施例 7 - 18 93.1 68.8	実施例7-5	53.0	6. 3
実施例 7 - 8 93.4 78.8 実施例 7 - 9 91.0 32.0 実施例 7 - 10 16.1 7.1 実施例 7 - 11 45.0 24.7 実施例 7 - 12 96.0 93.2 実施例 7 - 13 90.2 93.6 実施例 7 - 14 77.8 16.7 実施例 7 - 15 62.1 35.0 実施例 7 - 16 72.2 66.8 実施例 7 - 17 50.6 1.9 実施例 7 - 18 93.1 68.8	実施例7-6	97.4	93.8
実施例 7 - 9 91.0 32.0 実施例 7 - 10 16.1 7.1 実施例 7 - 11 45.0 24.7 実施例 7 - 12 96.0 93.2 実施例 7 - 13 90.2 93.6 実施例 7 - 14 77.8 16.7 実施例 7 - 15 62.1 35.0 実施例 7 - 16 72.2 66.8 実施例 7 - 17 50.6 1.9 実施例 7 - 18 93.1 68.8	実施例7-7.	96.9	95.0
実施例 7-10 16.1 7.1 実施例 7-11 45.0 24.7 実施例 7-12 96.0 93.2 実施例 7-13 90.2 93.6 実施例 7-14 77.8 16.7 実施例 7-15 62.1 35.0 実施例 7-16 72.2 66.8 実施例 7-17 50.6 1.9 実施例 7-18 93.1 68.8	実施例7-8	93.4	78.8
実施例7-11 45.0 24.7 実施例7-12 96.0 93.2 実施例7-13 90.2 93.6 実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 実施例7-17 50.6 1.9 実施例7-18 93.1 68.8	実施例7-9	91.0	3 2. 0
実施例 7-1 2 96.0 93.2 実施例 7-1 3 90.2 93.6 実施例 7-1 4 77.8 16.7 実施例 7-1 5 62.1 35.0 実施例 7-1 6 72.2 66.8 実施例 7-1 7 50.6 1.9 実施例 7-1 8 93.1 68.8	実施例7-10	16.1	7. 1
実施例 7-13 90.2 93.6 実施例 7-14 77.8 16.7 実施例 7-15 62.1 35.0 実施例 7-16 72.2 66.8 実施例 7-17 50.6 1.9 実施例 7-18 93.1 68.8	実施例 7 - 1 1	45.0	24.7
実施例7-14 77.8 16.7 実施例7-15 62.1 35.0 実施例7-16 72.2 66.8 実施例7-17 50.6 1.9 実施例7-18 93.1 68.8	実施例7-12	96.0	93.2
実施例 7-15 62.1 35.0 実施例 7-16 72.2 66.8 実施例 7-17 50.6 1.9 実施例 7-18 93.1 68.8	実施例7-13	90.2	93.6
実施例 7 - 1 6 7 2 . 2 6 6 . 8 実施例 7 - 1 7 5 0 . 6 1 . 9 実施例 7 - 1 8 9 3 . 1 6 8 . 8	実施例7-14	77.8	16.7
実施例7-17 50.6 1.9 実施例7-18 93.1 68.8	実施例7-15	62.1	
実施例7-18 93.1 68.8	実施例7-16	72.2	66.8
ZAMEVI. 2	実施例7-17	50.6	1. 9
実施例 7-19 85.0 7.4	実施例7-18	93.1	68.8
	実施例7-19	85.0	7. 4

実施例7-20	101.2	92. 9
実施例7-21	97.4	95.0
実施例7-22	82.4	5. 3
実施例7-23	77.0	74.8
実施例7-24	78.3	30.0
実施例7-25	97.5	99. 7
実施例7-26	85.2	71.6
実施例7-27	87.0	90.2
実施例7-28	74.7	87.3
実施例7-29	80.8	93.6
実施例7-30	73.5	92.4

表A-2

II. △ lbm	各受容体結合に対する10 ⁻⁷ Mでの抑制率(%)	
化合物	5-HT _{1A}	5−HT₃
製造例1	86.7	80.8
製造例4	72.4	65.6
製造例 6	90.1	97.5
製造例8	78.3	93.3
製造例10	98.5	73.8
製造例16	61.1	99. 2
製造例17	83.6	82.9
製造例23	83.2	85.8
製造例 2 5	83.2	65.5
製造例28	23.9	92.5
製造例30	92.8	93.4
製造例32	91.7	94.4
製造例37	57.3	70.2
製造例38	94.8	93.1
製造例40	42.9	99. 3
製造例47	90.6	93.6
製造例49	88.7	96.3
製造例52	84.1	97.0
製造例 5 7	88.9	96.5
製造例61	25.3	94.1
製造例 6 3	80.4	96.8
製造例71	94.8	42.2
製造例72	96.7	99.8

製造例73 98.3 99.3 製造例74 94.6 98.9 製造例76 96.6 94.4 製造例77 98.9 97.9 製造例81 95.8 74.4 製造例85 99.9 98.9 98.9 製造例87 96.4 96.9 製造例89 92.1 83.5 製造例102 95.4 98.9 製造例103 91.4 99.5 製造例105 72.7 96.4 製造例106 100.7 98.3 製造例107 98.5 95.9 製造例108 90.6 100.1 製造例109 75.4 92.5 製造例109 75.4 92.5 製造例110 98.9 97.9 製造例111 48.0 95.5 製造例112 53.9 98.8 製造例114 97.9 製造例115 82.0 74.3 製造例116 70.6 25.6 製造例117 57.7 10.6 製造例119 33.7 71.9 製造例119 33.7 71.9 製造例119 33.7 71.9 製造例120 81.0 99.4 製造例120 81.0 99.4			
製造例 76 96.6 94.4 926例 77 98.9 97.9 926例 102 95.4 926例 103 91.4 926例 104 85.5 99.3 95.9 95.9 95.9 95.4 99.5 99.3 95.5 926例 107 98.5 95.9 95.9 95.4 92.5 95.9 95.5 92.5 92.5 92.5 92.5 92.5	製造例73	98.3	99.3
製造例 77	製造例74	94.6	98.9
製造例81 95.8 74.4 製造例82 99.3 90.3 製造例85 99.9 98.9 製造例87 96.4 96.9 製造例89 88.8 2 60.8 製造例102 95.4 98.9 製造例103 91.4 99.5 製造例106 100.7 98.3 製造例107 98.5 95.9 製造例108 90.6 100.1 製造例109 75.4 92.5 製造例109 75.4 92.5 製造例109 75.4 92.5 製造例110 98.9 97.9 製造例111 48.0 95.5 製造例112 53.9 98.8 製造例114 16.7 91.0 製造例115 82.0 74.3 製造例116 70.6 25.6 製造例117 57.7 10.6 製造例119 33.7 71.9 製造例119 33.7 71.9	製造例76	96.6	94.4
製造例85 製造例87 製造例87 製造例87 製造例89 製造例88	製造例77	98.9	97, 9
製造例85 99.9 98.9 98.9 製造例87 96.4 96.9 製造例89 88.2 60.8 製造例102 95.4 98.9 製造例103 91.4 99.5 製造例105 72.7 96.4 製造例106 100.7 98.3 製造例108 90.6 100.1 製造例109 75.4 92.5 製造例110 98.9 97.9 製造例111 48.0 95.5 製造例112 53.9 98.8 製造例114 16.7 91.0 製造例115 82.0 74.3 製造例117 57.7 10.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 33.7 71.9 製造例110 84.0 99.4	製造例81	95.8	74.4
製造例87 96.4 96.9 製造例89 92.1 83.5 製造例98 88.2 60.8 製造例102 95.4 98.9 製造例103 91.4 99.5 製造例104 85.5 99.3 製造例106 100.7 98.3 製造例107 98.5 95.9 製造例108 90.6 100.1 製造例109 75.4 92.5 製造例110 98.9 97.9 製造例111 48.0 95.5 製造例111 48.0 95.5 製造例112 53.9 98.8 製造例113 56.4 82.4 製造例114 16.7 91.0 製造例115 82.0 74.3 製造例117 57.7 10.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 33.7 71.9	製造例82	99.3	90.3
製造例89	製造例85	99.9	98.9
製造例 9 8 8 8 8 2 6 0 8 9 数 5 4 9 8 9 9 9 5 5 4 9 9 9 5 5 9 9 8 5 9 9 9 8 7 9 9 8 7 9 9 8 7 9 9 8 8 9 9 8 8 9 9 9 8 8 9 9 9 8 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 8 8 9 9 9 7 9 9 9 8 8 9 9 9 9	製造例87	96.4	96.9
製造例102 95.4 98.9 製造例103 91.4 99.5 製造例104 85.5 99.3 製造例105 72.7 96.4 製造例106 100.7 98.3 製造例108 90.6 100.1 製造例109 75.4 92.5 製造例110 98.9 97.9 製造例111 48.0 95.5 製造例112 53.9 98.8 製造例113 56.4 82.4 製造例114 16.7 91.0 製造例115 82.0 74.3 製造例116 70.6 25.6 製造例117 57.7 10.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 製造例120 81.0 99.4	製造例89	92.1	83.5
製造例103 91.4 99.5 製造例104 85.5 99.3 製造例105 72.7 96.4 製造例106 100.7 98.3 製造例107 98.5 95.9 製造例109 75.4 92.5 製造例110 98.9 97.9 製造例111 48.0 95.5 製造例112 53.9 98.8 製造例113 56.4 82.4 製造例114 16.7 91.0 製造例115 82.0 74.3 製造例116 70.6 25.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 81.0 99.4	製造例98	88.2	60.8
製造例104 85.5 99.3 製造例105 72.7 96.4 製造例106 100.7 98.3 製造例107 98.5 95.9 製造例108 90.6 100.1 製造例109 75.4 92.5 製造例110 98.9 97.9 製造例111 48.0 95.5 製造例112 53.9 98.8 製造例113 56.4 82.4 製造例114 16.7 91.0 製造例115 82.0 74.3 製造例116 70.6 25.6 製造例117 57.7 10.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 33.7 71.9 製造例120 81.0 99.4	製造例102	95.4	98.9
製造例105 72.7 96.4 製造例106 100.7 98.3 製造例107 98.5 95.9 製造例108 90.6 100.1 製造例109 75.4 92.5 製造例110 98.9 97.9 製造例111 48.0 95.5 製造例112 53.9 98.8 製造例113 56.4 82.4 製造例114 16.7 91.0 製造例115 82.0 74.3 製造例116 70.6 25.6 製造例117 57.7 10.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 33.7 71.9 製造例120 81.0 99.4	製造例103	91.4	99.5
製造例106 100.7 98.3 製造例107 98.5 95.9 製造例108 90.6 100.1 製造例109 75.4 92.5 製造例110 98.9 97.9 製造例111 48.0 95.5 製造例112 53.9 98.8 製造例113 56.4 82.4 製造例114 16.7 91.0 製造例115 82.0 74.3 製造例116 70.6 25.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 33.7 71.9 製造例120 81.0 99.4	製造例104	85.5	99.3
製造例107 製造例108	製造例105	72.7	96.4
製造例108 90.6 100.1 製造例109 75.4 92.5 製造例110 98.9 97.9 製造例111 48.0 95.5 製造例112 53.9 98.8 製造例113 56.4 82.4 製造例114 16.7 91.0 製造例115 82.0 74.3 製造例116 70.6 25.6 製造例117 57.7 10.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 33.7 71.9	製造例106	100.7	98.3
製造例109 75.4 92.5 製造例110 98.9 97.9 製造例111 48.0 95.5 製造例112 53.9 98.8 製造例113 56.4 82.4 製造例114 16.7 91.0 製造例115 82.0 74.3 製造例116 70.6 25.6 製造例117 57.7 10.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 33.7 71.9	製造例107	98.5	95.9
製造例 1 1 0 9 8 . 9 9 7 . 9 製造例 1 1 1 4 8 . 0 9 5 . 5 製造例 1 1 2 5 3 . 9 9 8 . 8 製造例 1 1 3 5 6 . 4 8 2 . 4 製造例 1 1 4 1 6 . 7 9 1 . 0 製造例 1 1 5 8 2 . 0 7 4 . 3 製造例 1 1 6 7 0 . 6 2 5 . 6 製造例 1 1 7 5 7 . 7 1 0 . 6 製造例 1 1 8 7 6 . 0 8 4 . 9 製造例 1 1 9 3 3 . 7 7 1 . 9 製造例 1 2 0 8 1 . 0 9 9 . 4	製造例108	90.6	100.1
製造例 1 1 1 4 8 . 0 9 5 . 5 製造例 1 1 2 5 3 . 9 9 8 . 8 製造例 1 1 3 5 6 . 4 8 2 . 4 製造例 1 1 4 1 6 . 7 9 1 . 0 製造例 1 1 5 8 2 . 0 7 4 . 3 製造例 1 1 6 7 0 . 6 2 5 . 6 製造例 1 1 7 5 7 1 0 . 6 製造例 1 1 8 7 6 . 0 8 4 . 9 製造例 1 1 9 3 3 . 7 7 1 . 9 製造例 1 2 0 8 1 . 0 9 9 . 4	製造例109	75.4	92.5
製造例 1 1 2 5 3 . 9 9 8 . 8 製造例 1 1 3 5 6 . 4 8 2 . 4 製造例 1 1 4 1 6 . 7 9 1 . 0 製造例 1 1 5 8 2 . 0 7 4 . 3 製造例 1 1 6 7 0 . 6 2 5 . 6 製造例 1 1 7 5 7 . 7 1 0 . 6 製造例 1 1 8 7 6 . 0 8 4 . 9 製造例 1 1 9 3 3 . 7 7 1 . 9 製造例 1 2 0 8 1 . 0 9 9 . 4	製造例110	98.9	97.9
製造例113 56.4 82.4 製造例114 16.7 91.0 製造例115 82.0 74.3 製造例116 70.6 25.6 製造例117 57.7 10.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 33.7 71.9 製造例120 81.0 99.4	製造例1.11	48.0	95.5
製造例114 16.7 91.0 製造例115 82.0 74.3 製造例116 70.6 25.6 製造例117 57.7 10.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 33.7 71.9 製造例120 81.0 99.4	製造例112	53.9	98.8
製造例115 82.0 74.3 製造例116 70.6 25.6 製造例117 57.7 10.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 33.7 71.9 製造例120 81.0 99.4	製造例113	56.4	82.4
製造例 1 1 6 7 0 . 6 2 5 . 6 製造例 1 1 7 5 7 1 0 . 6 製造例 1 1 8 7 6 . 0 8 4 . 9 製造例 1 1 9 3 3 . 7 7 1 . 9 製造例 1 2 0 8 1 . 0 9 9 . 4	製造例114	16.7	91.0
製造例117 57.7 10.6 製造例118 76.0 84.9 製造例119 33.7 71.9 製造例120 81.0 99.4	製造例115	82.0	74.3
製造例 1 1 7 5 7 7 1 0 . 6 数	製造例116	70.6	
製造例119 33.7 71.9 製造例120 81.0 99.4	製造例117	57.7	10.6
製造例120 81.0 99.4	製造例118	76.0	84.9
200	製造例119	33.7	71.9
製造例121 69.3 85.6	製造例120	81.0	99.4
	製造例121	69.3	85.6

(3) ラットに対する5-HT_{1A}受容体作動作用の測定(in vivo):

ついての行動観察を行い、これを 4 段階(0:無反応、1:微反応、2:中程度反応、3:最大反応)で評価した。そして、各測定ポイントにおける各群の評価の最大値を求めた。その結果を下記表B-1及びB-2に示す。

表 B - 1

		The same of the sa
11. A H/m	ラットに対する5-HT _{1A} 受容体作動作用	
化合物	LLR	FBP
実施例4-1	1. 5	1. 8
実施例4-3	1. 8	1. 8
実施例4-4	2. 8	2. 6
実施例4-18	2. 2	2. 8
実施例4-25	0.8	1. 0
実施例7-1	2. 2	1. 8
実施例7-2	0. 2	0.4
実施例7-6	2. 4	2. 0
実施例7-7	2. 2	2. 2
実施例7-20	1. 6	1. 8

5

表B-2

II. Allem	ラットに対する5-HT _{1A} 受容体作動作用	
化合物	LLR	FBP
製造例6	2. 8	2. 4
製造例8	2. 0	0.8
製造例34	3. 0	2. 8
製造例49	2. 2	1. 8
製造例72	3. 0	3. 0
製造例73	2. 4	2. 2
製造例102	3. 0	3. 0
製造例103	3. 0	0.4
製造例104	1. 6	0. 2
製造例107	2. 8	3, 0
製造例108	2. 4	0.4

<u>(4) ラットに対する5-HT3受容体拮抗作用の測定(in vivo):</u>

270~41 OgのSD系雄性ラットの腹腔内にウレタン1.25g/kg(蒸留水に溶 10 解したもの)を投与して麻酔した後、左頚動脈に血圧測定及び心拍数測定用、右頚静脈に

化合物投与用のカテーテルをそれぞれ挿入した。血圧及び心拍数が安定した後、5-ヒド ロキシトリプタミン クレアチニン サルフェート (以下、セロトニンという。) 300μ g/kgを静脈内に急速に投与し、一過性に発現する徐脈反応 (BC1)を観察した。次に、セロトニン投与後に再び血圧及び心拍数が安定したところで、被検化合物を静脈内に 投与し、投与10分後に再びセロトニン 300μ g/kgを急速静脈内投与した際に発現する一過性の徐脈 (BC2)を観察した。各被検化合物の徐脈発現抑制率、すなわち、B J 反射抑制率は以下の式により算出することができる。

$$\left(\begin{array}{c} BC1-BC2 \\ \hline BC1 \end{array}\right)$$
 ×100

各被検化合物の徐脈発現抑制率を下記表C-1及びC-2に示す。

5

表C-1

化合物	投与量 (mg/kg)	徐脈抑制率(%)
実施例 4 - 1	0. 1	70.4
実施例 4 - 3	1.0	90.1
実施例 4 - 4	0. 1	68.7
実施例 4-18	0. 1	35.6
実施例 4 - 2 5	0. 1	49.1
実施例 7-1	0.1	90.3
実施例 7 - 6	0.01	58.5
実施例 7 - 7	1. 0	85.4
実施例 7 - 2 0	0.01	64.7

表C-2

化合物	投与量 (mg/kg)	徐脈抑制率(%)
製造例 3 4	1. 0	92.0
製造例 3 5	1. 0	94.6
製造例 3 8	1. 0	82.9
製造例 4 6	1. 0	94.4
製造例 4 7	1. 0	89.9
製造例 4 9	1. 0	96.8
製造例 5 0	1. 0	86.8
製造例 7 2	0.3	72.5
製造例 7 3	0.01	52.2

製造例95	1. 0	96.0
製造例102	3. 0	61.5
製造例103	3. 0	57.6
製造例104	10.0	46.1

(5) ラットの拘束ストレス下における排便亢進の測定:

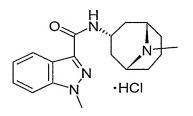
6週令のSD系雄性ラットを各群6~8匹に分け、これを実験前日より5連ケージにて個別飼育し、環境に馴化させた。餌および飲料水は実験当日の朝まで自由摂取させた。実験当日、被験化合物を経口にて、また、陽性対照薬溶液(化合物を1Nー塩酸に溶解した後、適量の生理食塩液にて希釈したもの)を腹腔内にそれぞれ投与し、その5分後に、軽いエーテル麻酔下にて、前肢を含む上半身をガムテープで固定化することにより拘束ストレスを負荷させた。拘束ストレス負荷は1時間行い、その間に排泄された糞の数を測定した。

10 下記表Dに、ストレス排便に対する本願発明の化合物の作用の各群における平均値を、 種々の5-HT1A作動薬及び5-HT3拮抗薬の組合せによる作用の各群における平均値 と比較して示す。ここで、 生理食塩液を投与して拘束ストレスを負荷しない動物群をNormal群、 生理食塩液を投与して拘束ストレスも負荷する動物群をControl群と した。なお、ラットの拘束ストレス下における排便亢進の測定において陽性対照薬として 用いた各化合物は、以下の構造式で示される。

20

<u>tandospi rone</u>

buspirone



alosetron

granisetron

<u>cilanset ron</u>

5

10

表D:ストレス排便に対する本願発明の化合物の作用

化合物	投与量	排便数
Normal		1. 7
Control		6.8
	0.3mg/kg	, 5.3
実施例 4 - 1 (腹腔内投与)	1 m g / k g	4. 3
(腹腔的按字)	3 m g / k g	2. 1
	1 m g / k g	5.8
実施例 7 - 1 (経口投与)	3 m g / k g	3. 8
(栓口女子)	10mg/kg	2. 3
	1 m g / k g	5. 4
実施例7-6	3 m g / k g	4. 0
(経口投与)	10mg/kg	2. 9
	1 m g / k g	5. 4
実施例7-20	3 m g / k g	3. 6
(経口投与)	10mg/kg	2. 4
_	1 m g / k g	5. 7
tandospirone (腹腔内投与)	3 m g / k g	4. 3
	10mg/kg	3. 8

buspirone (腹腔内投与)	1 m g / k g	4. 3
alosetron	0.3mg/kg 1mg/kg	5. 2 4. 1
(腹腔内投与)	3 m g / k g	3. 7
granisetron (腹腔内投与)	0.3mg/kg.	4. 3
cilansetron (腹腔内投与)	1 m g / k g	4. 0
tandospirone (3m alosetron (1mg/k (腹腔内投与)		2. 4
tandospirone (3mg/kg) + granisetron (0.3mg/kg) (腹腔内投与)		2. 6
tandospirone (3mg/kg)+ cilansetron (1 mg/kg) (腹腔内投与)		2. 3
buspirone (1mg/kg) + alosetron (1mg/kg) (腹腔内投与)		2. 8
buspirone (1mg / kg) + granisetron (0.3mg/kg) (腹腔内投与)		2. 3
buspirone (1mg/k cilansetron (1 mg, (腹腔内投与)		2. 9

かくして、本発明の式(I)で表 されるピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容され うる塩は、5-HT_{1A}作動作用を有する5-HT₃拮抗剤として、ヒト又はその他の哺乳 動物の治療、処置等のため、経口投与又は非経口投与(例えば、筋注、静注、腹腔内投与、 直腸投与、経皮投与など)することができる。また、本発明に従うIBSの治療方法にお いて、ヒト又はその他の哺乳動物の生体内で5-HT_{1A}作動作用及び5-HT₃拮抗作用 の両作用を協働させるべく、経口投与又は非経口投与(例えば、筋注、静注、腹腔内投与、 直腸投与、経皮投与など)にて、5-HT_{1A}に対する作働作用を併有する5-HT₃拮抗 剤を投与するか、又は5-HT_{1A}作動剤及び5-HT₃拮抗剤を同時に、順次にもしくは 10 間隔をおいて投与することができる。

本発明の化合物及び本発明に従うIBSの治療方法において使用される活性化合物は、

薬剤として用いる場合、その用途に応じて、無毒性の添加剤と共に、固体形態(例えば、 錠剤、硬カプセル剤、軟カプセル剤、顆粒剤、散剤、細粒剤、丸剤、トローチ錠など)、半 固体形態(例えば、坐剤、軟膏など)又は液体形態(例えば、注射剤、乳剤、懸濁液、ローション、スプレーなど)のいずれかの製剤形態に調製して用いることができる。しかして、上記製剤に使用しうる無毒性の添加物としては、例えば、でん粉、ゼラチン、ブドウ糖、乳糖、果糖、マルトース、炭酸マグネシウム、タルク、ステアリン酸マグネシウム、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース又はその塩、アラビアゴム、ポリエチレングリコール、pーヒドロキシ安息香酸アルキルエステル、シロップ、エタノール、プロピレングリコール、ワセリン、カーボワックス、グリセリン、塩化ナトリウム、亜硫酸ナトリウム、リン酸ナトリウム、クエン酸等が挙げられる。該薬剤はまた、治療学的に有用な他の薬剤を含有することもできる。

該薬剤中における本発明の化合物又は本発明に従う IBSの治療方法において使用される活性化合物の含有量は、その剤形に応じて異なるが、一般に、固体及び半固体形態の場合には $0.1\sim50$ 重量%の濃度で、そして液体形態の場合には $0.05\sim10$ 重量%の濃度であることが望ましい。

本発明の化合物又は本発明に従う I B S の治療方法において使用される活性化合物の投与量は、対象とするヒトをはじめとする温血動物の種類、投与経路、症状の軽重、医師の診断等により広範に変えることができるが、一般には、1日当たり0.01~5 m g / k g、好適には0.02~2 m g / k g の範囲内とすることができる。しかし、上記の如く患者の症状の軽重、医師の診断等に応じて、上記範囲の下限よりも少ない量又は上限よりも多い量を投与することはもちろん可能である。上記投与量は1日1回又は数回に分けて投与することができる。

実施例

10

15

20

以下、実施例及び製剤例により本発明をさらに具体的に説明する。

25 <u>実施例1:前記式(I)において、X¹がアミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基又は低級アルキリデンアミノ基を表し、Yがイオウ原子を表す場合の化合物</u>の合成

実施例1-1

ステップ1-1-A:無水ピペラジン4.31gをエチレングリコール30mlに溶解し、

2-クロロキノリン818mgを加え、140℃で2時間撹拌した。冷後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムにより抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=2:1)で精製し、2-ピペラジン-1-イルキノリン1.09g(100%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 5Hz, 8. 0Hz, 1H), 7. 5 3 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 26 \sim 7. 22 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 70 (t, J=5. 0Hz, 4H),

10 3.01 (t, J = 5.0Hz, 4H)

Mass, $m/e: 213 (M^+), 145 (base)$

ステップ1-1-B: 上記ステップ1-1-Aで製造した2-ピペラジン-1-イルキノリン853mgをアセトン5mlに溶解し、水酸化ナトリウム160mgを溶解した水溶液5mlを加え、さらに、1-ブロモ-3-クロロプロパン0.5mlを滴下し、室温で一晩撹拌した。これに、ジエチルエーテルを力加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム: メタノール=50:1)で精製し、2-[4-(3-クロロプロピル)ピペラジン-1-イル]キノリン1.10g(95%)を得た。「H-NMR(CDCl3)δ:7.89(d, J=9.2Hz, 1H), 7.70(d, J=8.4Hz, 1H), 7.59(dd, J=1.4Hz, 8.0Hz, 1H), 7.5

3 (d d d, J=1. 5Hz, 7. 1Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (d d d, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 8. 0Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 75 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 61 (t, J=6. 5Hz, 2H), 2. 6 $3\sim2$. 43 (m, 6H), 2. $04\sim1$. 97 (m, 2H)

25 Mass, $m/e: 289 (M^+), 157 (base)$

ステップ1-1-C: エチル 2-rミノー 4, 5-ジメチルチオフェンー3-カルボキシレートより製造したポタシウム 3-rミノー 5, 6-ジメチルー4-オキソー 3, 4-ジヒドロチエノ [2, 3-d] ピリミジンー2-チオレート80 mg と、上記ステップ1-1-Bで製造した2-[4-(3-クロロプロピル) ピペラジンー1-イル] キノリ

ン104mg及びエタノール5mlの混合物を4.5時間加熱還流した。冷後、クロロホルムを加え、飽和食塩水で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=100:1)で精製し、3-アミノ-5,6-ジメチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-4-4-72mg(50%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 89 (d, J=8. 7Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 59 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 54~7. 52 (m, 1H), 7. 23~7. 20 (m, 1H), 6. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 7 (s, 2H), 3. 79 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 19 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 62 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 56 (t, J=7. 0Hz, 2H), 2. 45 (s, 3H), 2. 36 (s, 3H), 2. 00 (q, J=7. 3Hz, 2H) IR (KBr) ν max: 3308, 2916, 1668, 1604, 1506 cm⁻¹ Mass, m/e: 480 (M⁺), 157 (base)

15 実施例1-2

5

融点:183.1~184.8℃

- ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 19 (ddd, J=0.6Hz, 1.9Hz, 4.9 Hz, 1H), 7. 48 (ddd, J=1.9Hz, 7.2Hz, 8.9Hz, 1H), 6. 65 (d, J=8.5Hz, 1H), 6. 62 (ddd, J=0.8Hz, 4.9Hz, 7.1Hz, 1H), 4. 77 (s, 2H), 3. 57 (t, J=5.0Hz, 4H), 3. 18 (t, J=7.1Hz, 2H), 2. 59 (t, J=5.1Hz, 4H), 2. 54 (t,
- 25 J=7.0Hz, 2H), 2. 44 (s, 3H), 2. 36 (s, 3H), 1. 98 (q, J=7.2Hz, 2H)

IR (KBr) ν max: 3500, 2920, 1660, 1592, 1504 cm⁻¹ Mass, m/e: 430 (M⁺), 107 (base)

<u>実施例1-3</u>

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-ピリジン-2-イルピペラジン-1-イル) プロピルチオ] -5, 6, 7, <math>8- テトラヒドロ-3 H-ベンゾ [4, 5] チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 19 (d d d, J = 0. 8 H z, 2. 1 H z, 4. 9 H z, 1 H), 7. 49~7. 47 (m, 1 H), 6. 65 (d, J = 8. 8 H z, 1 H), 6. 63~6. 61 (m, 1 H), 4. 77 (s, 2 H), 3. 57 (t, J = 5. 2 H z, 4 H), 3. 17~3. 15 (m, 2 H), 2. 97~2. 94 (m, 2 H), 2. 77~2. 73 (m, 2 H), 2. 59 (t, J = 4. 9 H z, 4 H), 1. 98 (q, J = 7. 2 H z, 2 H), 1. 89~1. 78 (m, 4 H)

10 IR (KBr) ν max: 3104, 2940, 1594, 1506 cm⁻¹

Mass, m/e: 456 (M⁺), 107 (base)

実施例1-4

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-5,6,7,8-テトラヒドロ-<math>3H-ベンゾ [4,

15 5] チエノ[2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 88 (d, J=8. 7Hz, 1H), 7. 70 (d, J=7. 8Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 3Hz, 8. 0Hz, 1H), 7. 5 3 (m, 1H), 7. 24~7. 20 (m, 1H), 6. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 77 (s, 2H), 3. 79 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 21~3. 17 (m,

20 2H), 2. 99 \sim 2. 95 (m, 2H), 2. 75 \sim 2. 71 (m, 2H), 2. 62 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 56 (t, J=7. 0Hz, 2H), 1. 99 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 91 \sim 1. 80 (m, 4H)

Mass, $m/e:506 (M^+), 157 (base)$

実施例<u>1-5</u>

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-5,6-ジメチル-2-[3-(4-ピロロ[1,2-a]キノキサリン-4-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3Hーチェノ[2,3-d]ピリミジン-4-オンを得た。
 ¹H-NMR(CDCl₃)δ:7.82~7.81 (m,1H),7.73 (dd,J=1.5Hz,8.0Hz,1H),

7. $34 \sim 7$. 25 (m, 2H), 6. 80 (dd, J=1. 3Hz, 3. 9Hz, 1H), 6. $77 \sim 6$. 75 (m, 1H), 4. 78 (s, 2H), 3. 85 (t, J=4. 9Hz, 4H), 3. 20 (t, J=7. 2Hz, 2H), 2. 68 (t, J=4. 9Hz, 4H), 2. 68 (t, J=7. 2Hz, 2H), 2. 44 (s, 3H), 2. 36 (s, 3H), 2.

 $5 \quad 0.4 \sim 1.96 \text{ (m, 2 H)}$

IR (KBr) ν max: 3468, 1662, 1510cm⁻¹ Mass, m/e: 519 (M⁺), 196 (base)

実施例1-6

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-ベンゾチアゾール-2-イ 10 ルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-5,6-ジメチルー<math>3 H-チエノ[2,3-d]ピリミジン-4-オンを得た。

融点:200.5~201.2℃

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7.61~7.59 (m, 1H), 7.57~7.55 (m, 1H), 7.29 (ddd, J=1.4Hz, 7.5Hz, 7.9Hz, 1H), 7.08 15 (ddd, J=1.2Hz, 7.5Hz, 7.9Hz, 1H), 4.77 (s, 2H), 3.68 (t, J=5.1Hz, 4H), 3.18 (t, J=7.4Hz, 2H), 2.62 (t, J=5.1Hz, 4H), 2.56~2.54 (m, 2H), 2.44 (d, J=0.7Hz, 3H), 2.36 (d, J=0.9Hz, 3H), 2.00~1.94 (m, 2H) IR (KBr) ν max: 3200, 2920, 1666, 1512cm⁻¹

20 Mass, $m/e: 486 (M^+), 128 (base)$

実施例<u>1-7</u>

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3 H-チエノ[3, 2-**d**] ピリミジン-4-オンを得た。

25 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 90 (d, J=5. 1Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 61 \sim 7. 58 (m, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 23 \sim 7. 21 (m, 1H), 7. 20 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 1Hz, 1H), 4. 83 (s, 2H), 3. 79 (t, J=4. 9Hz, 4H), 3. 22 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 6

3 (t, J=4.9Hz, 4H), 2.59 (t, J=7.3Hz, 2H), 2.03 (q, J=7.3Hz, 2H)

Mass, $m/e: 452 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例1-8</u>

5 実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.22\sim8.19$ (m, 1H), 7.89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7.73 \sim 7.69 (m, 1H), 7.61 \sim 7.51 (m, 3H), 7. 41 \sim 7.36 (m, 1H), 7.24 \sim 7.20 (m, 1H), 6.99 (d, J=9.

10 2 Hz, 1 H), 4.82 (s, 2 H), 3.79 (t, J=4.8 Hz, 4 H), 3.26 (t, J=7.3 Hz, 2 H), $2.65 \sim 2.58$ (m, 6 H), 2.05 (q, J=7.0 Hz, 2 H)

Mass, $m/e: 446 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例1-9</u>

15 実施例1-1と同様にして、3-アミノ-5, 6-ジメチル-2-[4-(4-キノリン-2-7ルピペラジン-1-7ル) ブタ-2-7エニルチオ] -3 H-7エノ [2, 3-d]. ピリミジン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 3Hz, 1H), 7. 61~7. 56 (m, 1H), 7. 55~7. 50 (m, 1H), 7. 23~7. 20 (m, 1H), 6. 95 (d, J=9. 2Hz, 1H), 5. 92

20 H), 7. $23 \sim 7$. 20 (m, 1H), 6. 95 (d, J=9. 2Hz, 1H), 5. 92 ~ 5 . 85 (m, 1H), 5. $83 \sim 5$. 76 (m, 1H), 4. 76 (s, 2H), 3. 76 (d, J=6. 7Hz, 2H), 3. 74 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 06 (d, J=6. 4Hz, 2H), 2. 57 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 44 (s, 3H), 2. 35 (s, 3H)

25 Mass, $m/e: 492 (M^+), 157 (base)$

実施例1-10

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-4-オキソ-2-[3-(4-キノリン-2-1ルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸エチルエステルを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 25 (d, J=5. 5Hz, 1H), 8. 24 (d, J=0. 7Hz, 1H), 7. 99 (dd, J=1. 5Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 8 8 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 61~7. 58 (m, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 8Hz, 7. 0Hz, 8. 8Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 1Hz, 7. 0Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 00 (d, J=4. 2Hz, 1H), 4. 84 (s, 2H), 4. 44 (q, J=7. 3Hz, 2H), 3. 80 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 28 (t, J=7. 0Hz, 2H), 2. 65 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 60 (t, J=7. 0Hz, 2H), 2. 08~2. 01 (m, 2H), 1. 43 (t, J=7. 3Hz, 3H)

10 Mass, m/e:518 (M^+), 157 (base)

実施例1-11

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-5, 6-ジメチル-2-[3-(4-フェナントリジン-6-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3H-チエノ[2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

15 1 H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 55 (d, J=8. 4Hz, 1H), 8. 42 (dd, J=1. 1Hz, 8. 1Hz, 1H), 8. 21 (d, J=7. 3Hz, 1H), 7. 92 (dd, J=1. 1Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 79~7. 75 (m, 1H), 7. 6 3~7. 60 (m, 2H), 7. 50~7. 46 (m, 1H), 3. 56 (br s, 4H), 3. 21 (t, J=7. 0Hz, 2H), 2. 79 (br s, 4H), 2. 64 (t, J

20 = 7. 0 Hz, 2 H), 2. 4 4 (s, 3 H), 2. 3 5 (s, 3 H) Mass, m/e: 5 30 (M⁺), 207 (base)

実施例1-12

25

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3,4,5,6,7,8-ヘキサヒドロ-4,7-ジオキサ-9-チア-1,3-ジアザー9H-フルオレンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 89 (d, J=9. 1Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 69 (d, J=7. 9Hz, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 3Hz, 6. 9Hz, 8. 2Hz, 1H), 7. 24~7. 20 (m, 1H), 4. 78 (s, 4H), 4. 02~4. 00 (m, 2H), 3. 79 (t, J=5. 0Hz, 4)

H), 3. $22 \sim 3$. 07 (m, 2 H), 2. 62 (t, J=5. 0 Hz, 4 H), 2. 57 (t, J=6. 8 Hz, 2 H), 2. 04 \sim 1. 96 (m, 2 H)

Mass, $m/e:508 (M^+)$, 157 (base)

実施例1-13

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-7-tertーブトキシカルボニル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3, 4, 5,
 6, 7, 8-ヘキサヒドロ-4-オキサー9-チア-1, 3, 7-トリアザー9H-フルオレンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d,

10 J=8.4Hz, 1H), 7. $61\sim7$. 58 (m, 1H), 7. 53 (d d d, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. $24\sim7$. 20 (m, 1H), 6. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 78 (s, 2H), 4. 60 (br s, 2H), 3. 79 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. $73\sim3$. 70 (m, 2H), 3. $22\sim3$. 18 (m, 2H), 3. 06 (br s, 2H), 2. 62 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. $58\sim2$.

15 54 (m, 2H), 2.00 (q, J = 7.3 Hz, 2H) Mass, m/e:607 (M⁺), 157 (base)

実施例1-14

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-5-メチル-4-オキソ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3,4-ジヒドロチエノ[2,

20 3-d] ピリミジン-6-カルボン酸エチルエステルを得た。 .

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 89 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 61 \sim 7. 55 (m, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 1Hz, 7. 0Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 78 (s, 2H),

25 4. 36 (q, J=7. 3Hz, 2H), 3. 79 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 2 $3\sim3$. 19 (m, 2H), 2. 91 (s, 3H), 2. $66\sim2$. 63 (m, 4H), 2. $61\sim2$. 57 (m, 2H), 2. $05\sim1$. 98 (m, 2H), 1. 40 (t, J=7. 3Hz, 3H)

Mass, $m/e:538 (M^+), 157 (base)$

実施例1-15

実施例1-1と同様にして、3-rミノ-2-[3-(4-ベンゾチアゾール<math>-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-ベンゾ [4,5]チエノ [2,3-d]ピリミジン-4-オンを得た。

5 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 59 (dd, J=1. 2Hz, 7. 7Hz, 1H), 7. 54 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 29 \sim 7, 27 (m, 1H), 7. 07 \sim 7. 05 (m, 1H), 4. 76 (s, 2H), 3. 68 \sim 3. 66 (m, 4H), 3. 19 \sim 3. 15 (m, 2H), 2. 97 \sim 2. 94 (m, 2H), 2. 73 (t, J=5. 8Hz, 2H), 2. 60 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 55 (t, J=6. 9Hz, 2H), 1. 96 (q, J=7. 0Hz, 2H), 1. 90 \sim 1. 83 (m, 4H)

Mass, m/e: $512 (M^+)$, 163 (base)

実施例1-16

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-7-ニトロ-2-[3-(4-キノリン-2-1)] - 3H-キナゾリン-4-オンを得た。

15 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 8. 29 (d, J=8. 9Hz, 1H), 8. 23 (d, J=2. 2Hz, 1H), 8. 12 (dd, J=2. 2Hz, 8. 9Hz, 1H), 8. 0 2 (d. J=9. 2Hz, 1H), 7. 67 (d, J=7. 2Hz, 1H), 7. 56~7. 40 (m, 2H), 7. 23~7. 18 (m, 2H), 5. 84 (s, 2H), 3. 72 (t, J=4. 8Hz, 4H), 3. 17 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 55~2. 48 (m,

20 6H), 1. 93 (t, J = 7. 3Hz, 2H)

Mass, $m/e:491 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例1-17</u>

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-ベンゾチアゾール-2-イルルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-7-ニトロ-3 H-キナゾリン-4-オンを

25 得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 8. 30 (d, J=8. 5Hz, 1H), 8. 23 (d, J=2. 2Hz, 1H), 8. 14 (dd, J=2. 2Hz, 8. 8Hz, 1H), 7. 7 5 (d, J=6. 9Hz, 1H), 7. 45 (d, J=7. 5Hz, 1H), 7. 29 \sim 7. 25 (m, 1H), 7. 08 \sim 7. 04 (m, 1H), 5. 85 (s, 2H), 3. 62 \sim 3.

59 (m, 4H), 3. $19 \sim 3$. 15 (m, 2H), 2. $51 \sim 2$. 49 (m, 6H), 1. 93 (t, J = 7. 3Hz, 2H)

Mass, $m/e: 497 (M^+), 163 (base)$

<u>実施例1-18</u>

5 実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-ベンゾチアゾール-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3, 4, 5, 6, 7, 8-ヘキサヒドロ-4, 7-ジオキサ-9-チア-1, 3-ジアザ-9 H-フルオレン を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 65 \sim 7. 51 (m, 2H), 7. 38 \sim 7. 13 (m, 2H), 4. 78 (s, 2H), 4. 00 (t, J=5. 5Hz, 2H), 3. 74 \sim 3. 5

10 4 (m, 4H), 3. $27\sim3$. 02 (m, 4H), 2. $67\sim2$. 49 (m, 6H), 2. $13\sim1$. 88 (m, 2H), 1. 62 (m, 2H),

Mass, m/e:514 (M⁺), 163 (base)

実施例1-19

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラ ジン-1-イル) プロピルチオ] <math>-3 Hーピリド [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを 得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 77 (dd, J=1. 5Hz, 4. 4Hz, 1H), 7. 92 (dd, J=1. 5Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 64~7. 59 (m, 2H), 7. 5 20 4 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 25~7. 21 (m, 1H), 6. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 94 (s, 2H), 3. 79 (t, J =5. 1Hz, 4H), 3. 27 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 64 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 60 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. O 5 (q, J=7. 3Hz,

Mass, m/e:447 (M⁺), 157 (base)

実施例1-20

2H)

25

H-フルオレンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 60 (dd, J = 0. 7Hz, 7. 7Hz, 1H), 7. 56 (d, J = 8. 1Hz, 1H), 7. 31~ 7. 29 (m, 1H), 7. 10~7. 06 (m, 1H), 4. 78~4. 76 (m, 2H), 4. 61~4. 59 (m, 2H), 3. 73~3. 68 (m, 6H), 3. 21~3. 18 (m, 2H), 3. 06 (br s, 2 H), 2. 63~2. 61 (m, 4H), 2. 57 (t, J = 7. 0Hz, 2H), 2. 05~1. 96 (m, 2H), 1. 50 (s, 9H)

Mass, m/e:613 (M^+), 56 (base)

実施例1-21

5

15

25

10 実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3H-ピリド[3,2-d]ピリミジン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 8. 92 (dd, J=1. 8Hz, 4. 4Hz, 1H), 8. 55 (dd, J=1. 8Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 88 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 1Hz, 8.

1 H z, 1 H), 7. 5 3 (d d d, J=1. 5 Hz, 7. 0 Hz, 8. 4 Hz, 1 H), 7. 37 \sim 7. 3 4 (m, 1 H), 7. 2 4 \sim 7. 2 0 (m, 1 H), 6. 9 8 (d, J=9. 1 Hz, 1 H), 4. 8 4 (s, 2 H), 3. 7 8 (t, J=5. 1 Hz, 4 H), 3. 3 8 (t, J=7. 3 Hz, 2 H), 2. 6 4 \sim 2. 5 9 (m, 6 H), 2. 0 7 (q, J

20 = 7.3 Hz, 2H

 $Mass, m/e: 447 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例1-22</u>

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-ベンゾチアゾール-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3H-ピリド[2, 3-d]ピリミジン-4ーオンを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 8. 69 (dd, J=1. 5Hz, 4. 4Hz, 1H), 7. 95~7. 92 (m, 1H), 7. 76~7. 71 (m, 2H), 7. 44~7. 42 (m, 2H), 7. 28~7. 24 (m, 2H), 7. 07~7. 03 (m, 2H), 5. 8 1 (s, 2H), 3. 57 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 15~3. 11 (m, 2H),

2. $55\sim2$. 52 (m, 4H), 2. $50\sim2$. 44 (m, 2H), 1. $92\sim1$. 89 (m, 2H)

Mass, $m/e: 453 (M^+), 163 (base)$

実施例1-23

5 実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-ベングチアゾール-2-イル) プロピルチオ] <math>-3 H-ピリド[3, 2-d] ピリミジン-4 ーオンを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 8. 87 (dd, J=1. 8Hz, 5. 3Hz, 1H), 8. 45 (dd, J=1. 8Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 73 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 45~7. 42 (m, 2H), 7. 28~7. 24 (m, 1H), 7. 07~7. 03 (m, 1H), 5. 76 (s, 2H), 3. 59~3. 57 (m, 4H), 3. 17~3. 14 (m, 2H), 2. 56 (br s, 4H), 2. 53~2. 48 (m, 2H), 1. 9 4~1. 90 (m, 2H)

Mass, m/e:453 (M^+), 163 (base)

15 実施例1-24

10

Mass, $m/e: 534 (M^+), 157 (base)$

実施例1-25

26 (m, 2H)

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-ベング・チアゾール-2-イ

ルピペラジンー1ーイル)プロピルチオ]ー3,4,5,6,7,8, Θ ,10ーオクタヒドロー4ーオキサー11ーチアー1,3ージアザー11HーシクロオDタ[a]インデンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 58 (d, J=0. 7Hz, 1H), 7. 56 (d, J=2. 1Hz, 1H), 7. 32~7. 28 (m, 1H), 7. 10~7. 08 (m, 1H), 4. 79 (s, 2H), 3. 73 (br s, 4H), 3. 20~3. 1 7 (m, 2H), 3. 08~3. 04 (m, 2H), 2. 85~2. 82 (m, 2H), 2. 68 (br s, 4H), 2. 62 (br s, 2H), 2. 04~2. 02 (m, 2H), 1. 72~1. 69 (m, 4H), 1. 47~1. 43 (m, 2H), 1. 36~1. 37 (m, 2H)

10 Mass, $m/e: 540 (M^+), 163 (base)$

実施例1-26

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-1ルピペラジン-1-1ル)プロピルチオ]-3,4,5,6,7-ペンタヒドロ-4-オキサー8-チア-1,3-ジアザー8H-シクロペンタ[a]インデンを得た。

15 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 59 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 24~7. 20 (m, 1H), 6. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 80 (s, 2H), 3. 78 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 22~3. 18 (m, 2H), 3. 04 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2.

20 94 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 62 (t, J=5. 1Hz, 4 H), 2. 59~ 2. 55 (m, 2H), 2. 46 (q, J=7. 0Hz, 2H), 2. 00 (q, J=7. 3Hz, 2H)

Mass, $m/e: 492 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例1-27</u>

25 実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] -3, 4, 5, 6, 7-ペンタヒドロー4-オキサ-8-チア-1, 3-ジアザ-8H-シクロペンタ [a] インデンを得た。

「H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 77 (dd, J=1. 3Hz, 8. 2Hz, 1H),
7. 72~7. 70 (m, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 3Hz, 3. 0Hz, 8.

2Hz, 1H), 7. $25\sim7$. 22 (m, 1H), 6. 85 (s, 1H), 4. 80 (s, 2H), 3. 78 (t, =5. 1Hz, 4H), 3. $22\sim3$. 18 (m, 2H), 3. 04 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 94 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 61 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 60 (s, 3H), 2. 56 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. $50\sim2$. 42 (m, 2H), 2. 00 (q, J=7. 3Hz, 2H) Mass, m/e: 506 (M⁺), 171 (base)

実施例1-28

5

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-ベンゾチアゾール-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3, 4, 5, 6, 7-ペンタヒドロ-4ーオ10 キサ-8-チア-1, 3-ジアザー8H-シクロペンタ [a] インデン を得た。
「H-NMR (CDCl3) &: 7. 60 (dd, J=0. 7Hz, 7. 7Hz, 1H),
7. 56 (d, J=1. 3Hz, 1H), 7. 32~7. 28 (m, 1H), 7. 10~7.
06 (m, 1H), 4. 80 (s, 2H), 3. 69 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 2
1~3. 17 (m, 2H), 3. 06~3. 02 (m, 2H), 2. 94 (t, J=7. 3
15 Hz, 2H), 2. 62 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 56 (t, J=6. 1Hz, 4H), 2. 46 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 98 (q, J=7. 0Hz, 2H)
Mass, m/e: 498 (M+), 128 (base)

実施例1-29

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-5-メチル-2-[3-(4-キノリン-2 20 ーイルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-ベンゾ[4,5]チエノ[2,3-d]ピリミジン-4-オンを得た。 「H-NMR (CDC1₃) δ:7.89 (d, J=9.2Hz,1H),7.70 (d, J=8.4Hz,1H),7.59 (d, J=8.1Hz,1H),7.55~7.51 (m, 1H),7.24~7.22 (m,1H),6.99 (d, J=9.2Hz,1H),4.7 25 9 (s,2H),3.79 (t,J=5.1Hz,4H),3.22~3.17 (m,2H),2.80~2.69 (m,1H),2.62 (t,J=5.1Hz,4H),2.56 (t,J=7.0Hz,2H),2.01~1.57 (m,6H),1.30 (d,J=6.0Hz,3H)

Mass, $m/e:520 (M^+), 157 (base)$

実施例1-30

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-6-メチル-2-[3-(4-キノリン-2-1)] 一イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H ベンゾ [4,5] チエノ [2,3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

5 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 60~7. 58 (m, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 1Hz, 7. 0Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 77 (s, 2H), 3. 79 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 19 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 6 3~2. 62 (m, 1H), 2. 62~2. 60 (m, 4H), 2. 56 (t, =7. 0Hz, 2H), 2. 04~1. 92 (m, 6H), 1. 00 (d, J=6. 6Hz, 3H) Mass, m/e: 520 (M+), 157 (base)

実施例1-31

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-7-メチル-2-[3-(4-キノリン-2
15 ーイルピペラジン-1ーイル) プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-ベング [4, 5] チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

「H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (m, 1H), 7. 59 (d, J=7. 9Hz, 1H), 7. 53 (d, J=7. 9Hz, 1H), 7. 53 (m, 1H), 7. 22 (m, 1H), 6. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4.
20 77 (s, 2H), 3. 78 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 21~3. 18 (m, 3H), 2. 90~2. 80 (m, 2H), 2. 62 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 56

(t, J=7.0Hz, 2H), 2.41 \sim 2.35 (m, 2H), 2.04 \sim 1.98 (m, 4H), 1.10 (d, J=6.6Hz, 3H)

Mass, $m/e:520 (M^+), 157 (base)$

25 実施例1-32

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 77 (dd, J=1. 1Hz, 8. 1Hz, 1H),

7. 71 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 25 \sim 7. 22 (m, 1H), 6. 84 (d, J=3. 7Hz, 1H), 4. 78 (s, 2H), 3. 78 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 20 \sim 3. 1 7 (m, 2H), 2. 62 \sim 2. 60 (m, 4H), 2. 60 (s, 3H), 2. 58 \sim 2. 54 (m, 2H), 2. 44 (d, J=0. 7Hz, 3H), 2. 36 (d, J=0. 7Hz, 3H), 1. 99 (q, J=7. 3Hz, 2H)

Mass, $m/e: 494 (M^+), 171 (base)$

Mass, $m/e:520 (M^+), 171 (base)$

実施例1-33

5

20

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(4-メチルキノリン-2
10 ーイル) ピペラジン-1ーイル] プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H
ーベンゾ [4, 5] チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4ーオンを得た。

「H-NMR (CDC13) δ: 7. 77 (dd, J=1. 1Hz, 8. 4Hz, 1H),
7. 71 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz,
8. 4Hz, 1H), 7. 25~7. 22 (m, 1H), 6. 85 (s, 1H), 4. 77 (s,
15 2H), 3. 78 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 19 (t, J=7. 3Hz, 2H),
2. 98~2. 95 (m, 2H), 2. 75 (t, J=5. 9, 2H), 2. 62~2. 6
0 (m, 4H), 2. 60 (s, 3H), 2. 56 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 44
(d, J=0. 7Hz, 3H), 2. 36 (d, J=0. 7Hz, 3H), 1. 99 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 89~1. 83 (m, 4H)

実施例1-34

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(4-メチルキノリン-2-1ル)] ピペラジン-1-1ル] プロピルチオ] -3, 4, 5, 6, 7, 8-ヘキサヒドロ-4, 7-ジオキサ-9-チア-1, 3-ジアザ-9H-フルオレンを得た。

25 1 H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 77 (dd, J=1. 1Hz, 8. 0Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 25~7. 23 (m, 1H), 6. 84 (s, 1H), 4. 78 (br s, 4H), 4. 13~3. 99 (m, 2H), 3. 78 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 22~3. 18 (m, 2H), 3. 10~3. 07 (m, 2H), 2. 63~2. 55

(m, 6H), 2. 60 (s, 3H), 2. $0.4 \sim 1.97$ (m, 2H) Mass, m/e; 5.2.2 (M⁺), 1.7.1 (base)

実施例 1 - 3 <u>5</u>

5

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-5, 6-ジメチル-2-[3-[4-(5,6,7,8-テトラヒドロキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] <math>-3H-チェノ[2,3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 17 (d, J=8. 4Hz, 1H), 6. 43 (d, J=8. 4Hz, 1H), 4. 77 (s, 2H), 3. 50 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 17 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 75 (t, J=5. 6Hz, 2H), 2. 6

10 $3 \sim 2.52$ (m, 8H), 2. 44 (s, 3H), 2. 35 (d, J = 7.0Hz, 3H), 1. 97 (q, J = 7.3Hz, 1H), 1. 86 \sim 1. 80 (m, 2H), 1. 78 \sim 1. 75 (m, 2H)

Mass, $m/e: 484 (M^+), 161 (base)$

実施例1-36

15 実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(5,6,7,8-テトラヒドロキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] -5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-ベンゾ [4,5] チエノ [2,3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 17 (d, J=8. 4Hz, 1H), 6. 44 (d, J=8. 4Hz, 1H), 4. 77 (s, 2H), 3. 51 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 17 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. $98\sim2$. 95 (m, 2H), 2. $75\sim2$. 73 (m, 2H), 2. $62\sim2$. 52 (m, 8H), 1. 98 (q, J=7. 3Hz, 1H), 1. $89\sim1$. 72 (m, 8H)

Mass, $m/e:510 (M^+), 161 (base)$

25 実施例1-37

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(5,6,7,8-テトラヒドロキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] -3,4,5,6,7-ペンタヒドロ-4-オキサ-8-チア-1,3-ジアザ-8H-シクロペンタ[a]インデンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 18 (d, J=8. 4Hz, 1H), 6. 44 (d, J=8. 4Hz, 1H), 4. 81 (s, 2H), 3. 52 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 18 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 95~2. 91 (m, 2H), 2. 76~2. 57 (m, 6H), 2. 46 (q, J=7. 3Hz, 2H), 2. 01 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 86~1. 68 (m, 8H)

Mass, $m/e: 496 (M^+), 161 (base)$

実施例1-38

5

10

15

実施例1-1と同様にして、3-Pミノ-2-[3-[4-(7-メトキシイソキノリン-1-イル) ピペラジン<math>-1-イル] プロピルチオ] -5, 6-ジメチル-3H-チェノ[2, 3-d] ピリミジン<math>-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 8. 07 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8. 0Hz, 1H), 7. 40 (d, J=2. 3Hz, 1H), 7. 30~7. 27 (m, 1H), 7. 21 (d, J=5. 8Hz, 1H), 4. 78 (s, 2H), 3. 94 (s, 3H), 3. 44 (br s, 4H), 3. 20 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 78 (br s, 4H), 2. 64 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 44 (s, 3H), 2. 35 (s, 3H), 2. 02 (q, J=7. 3Hz, 2H)

Mass, $m/e:510 (M^+), 187 (base)$

実施例1-39

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(7-メトキシイソキノリン-1-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロー3H-ベンブ [4, 5] チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

「H-NMR (CDCl3) δ: 8. 07 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 40 (d, J=2. 3Hz, 1H), 7. 30~7. 27 (m, 1H), 7. 21 (d, J=5. 4Hz, 1H), 4. 78 (s, 2H), 3. 94 (s, 3 H), 3. 45 (br s, 4H), 3. 20 (t, J=7. 0Hz, 2H), 2. 98~2. 96 (m, 2H), 2. 79 (br s, 4H), 2. 73~2. 71 (m, 2H), 2. 6 5 (t, J=7. 0Hz, 2H), 2. 03 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 86~1. 82 (m, 4H)

Mass, $m/e: 536 (M^+), 187 (base)$

<u>実施例1-40</u>

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(7-メトキシイソキノリン-1-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] <math>-3 Hーピリド [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

- 5 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8.70$ (dd, J=1.5Hz, 4.6Hz, 1H), 7.92~7.91 (m, 1H), 7.69~7.66 (m, 1H), 7.63~7.57 (m, 1H), 7.40~7.34 (m, 1H), 7.30~7.20 (m, 2H), 4.93 (s, 2H), 3.91 (s, 3H), 3.48~3.44 (m, 4H), 3.30~3.26 (m, 2H)
- 10 Mass, $m/e: 477 (M^+), 187 (base)$

実施例1-41

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(7-メトキシイソキノリン-1-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] <math>-3 Hーピリド[3, 2-d] ピリミジン-4-オンを得た。

- 15 1 H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 99~8. 90 (m, 1H), 8. 56~8. 54 (m, 1H), 8. 06 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 69~7. 67 (m, 2H), 7. 4 0~7. 21 (m, 3H), 4. 84 (s, 2H), 3. 94 (s, 3H), 3. 45~3. 38 (m, 6H), 2. 79 (br s, 4H), 2. 78~2. 70 (m, 2H), 2. 1 0~2. 05 (m, 2H)
- 20 Mass, $m/e: 477 (M^+), 187 (base)$

<u>実施例1-42</u>

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(7-メトキシ-3-メチルイソキノリン-1-イル)ピペラジン-1-イル〕プロピルチオ]-5, 6-ジメチル-3 H-チエノ[2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

25 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 58 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 34 (br s, 1H), 7. 23 (dd, J=2. 7Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 04 (s, 1H), 4. 77 (s, 2H), 3. 92 (s, 3H), 3. 46 (br s, 4H), 3. 21 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 78 (br s, 4H), 2. 65~2. 63 (m, 2H), 2. 53 (s, 3H), 2. 44 (s, 3H), 2. 35 (s, 3H), 2. 04 (br s,

2H)

5

Mass, m/e:524 (M^+), 188 (base)

実施例1-43

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(7-メトキシ-3-メチルイソキノリン-1-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] <math>-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-ベンゾ[4, 5] チェノ[2, 3-d] ピリミジン<math>-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 57 (d, J=8. 7Hz, 1H), 7. 34 (d, J=1. 5Hz, 1H), 7. 22 (dd, J=2. 3Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 0 10 4 (s, 1H), 4. 77 (s, 2H), 3. 92 (s, 3H), 3. 46 (br s, 4H), 3. 20 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 96 (m, 2H), 2. 77 (br s, 4 H), 2. $74\sim2$. 71 (m, 2H), 2. $62\sim2$. 53 (m, 2H), 2. 53 (s, 3H), 2. 10 (br s, 2H), 1. $86\sim1$. 85 (m, 2H) Mass, m/e: 550 (M⁺), 188 (base)

15 実施例1-44

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(5-メトキシイソキノリン-1-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] -5, <math>6-ジメチル-3H-チェノ[2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 17 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 68~7. 20 63 (m, 2H), 7. 42 (d, J=8. 1Hz, 1H), 6. 95 (d, J=7. 7Hz, 1H), 4. 79 (s, 2H), 4. 00 (s, 3H), 3. 47 (br s, 4H), 3. 21 (t, J=6. 9Hz, 2H), 2. 77 (br s, 4H), 2. 64 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 46 (s, 3H), 2. 36 (s, 3H), 2. 03 (q, J=7. 3Hz, 1H)

25 Mass, $m/e:510 (M^+), 187 (base)$

実施例1-45

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(5-メトキシイソキノリン-1-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] <math>-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-ベング [4, 5] チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 17 (d, J=5.8Hz, 1H), 7. 68~7. 63 (m, 2H), 7. 44~7. 40 (m, 1H), 6. 95 (d, J=7.7Hz, 1H), 4. 78 (s, 2H), 4. 00 (s, 3H), 3. 47 (br s, 4H), 3. 21 (t, J=7.3Hz, 2H), 2. 99~2. 96 (m, 2H), 2. 76~2. 74 (m, 6H), 2. 64 (t, J=7.3Hz, 2H), 2. 06~2. 00 (m, 2H) Mass, m/e: 536 (M⁺), 187 (base)

<u>実施例1-46</u>

5

10

20

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-フロ[2, 3-c]ピリジン-7-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-5, 6-ジメチル-3H-チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 95 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 60 (d, J=2. 3Hz, 1H), 6. 96 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 72 (d, J=1. 9Hz, 1H), 4. 77 (s, 2H), 3. 19 (t, J=7. 3Hz, 4H), 2. 65 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 57 (t, J=0. 8Hz, 3H), 2. 36 (d,

15 J = 0.8 H z, 3H), 2.00 (q, J = 7.3 H z, 1H) Mass, m/e:470 (M⁺), 147 (base)

実施例1-47

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-フロ[3, 2-c]ピリジン-4-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-5, 6-ジメチル-3H-チエノ「2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 8. 04 (d, J=5.8Hz, 1H), 7. 53 (d, J=2.3Hz, 1H), 6. 94 (dd, J=0.8Hz, 5.8Hz, 1H), 6. 8 2 (dd, J=1.2Hz, 2.3Hz, 1H), 4. 77 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5.0Hz, 4H), 3. 19 (t, J=7.3Hz, 2H), 2. 65 (t, J=5.

25 0 Hz, 4 H), 2. 57 (t, J = 7. 3 Hz, 2 H), 2. 45 (s, 3 H), 2. 36 (s, 3 H), 2. 05 \sim 1. 96 (m, 2 H)

Mass, $m/e: 470 (M^+), 147 (base)$

実施例1-48

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(6-メトキシイソキノリ

ンー1ーイル)ピペラジンー1ーイル)プロピルチオ] ー 5, 6 ージメチルー 3 H ーチエノ [2, 3-d] ピリミジンー4 ーオンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 09 (d, J=5. 8Hz, 1H), 8. 00 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 16~7. 10 (m, 2H), 7. 02 (d, J=2. 3Hz, 1H), 4. 78 (s, 2H), 3. 93 (s, 3H), 3. 45 (br s, 4H), 3. 20 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 76 (br s, 4H), 2. 63 (t, J=6. 9Hz, 2H), 2. 44 (s, 3H), 2. 35 (s, 3H), 2. 03~2. 00 (m, 1H)

Mass, $m/e:510 (M^+), 187 (base)$

10 実施例1-49

5

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(6-メトキシイソキノリン-1-イル) ピペラジン-1-イル) プロピルチオ]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-ベンゾ [4, 5] チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 8. 09 (d, J=6. 0Hz, 1H), 7. 99 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 16 (d, J=5. 7Hz, 1H), 7. 12 (dd, J=2. 7Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 02 (d, J=2. 3Hz, 1H), 4. 78 (s, 2H), 3. 93 (s, 3H), 3. 45 (br s, 4H), 3. 22~3. 18 (m, 2H), 2. 98~2. 96 (m, 2H), 2. 77 (br s, 4H), 2. 73 (t, J=5. 8Hz, 2H), 2. 66~2. 62 (m, 2H), 2. 05~2. 00 (m, 2H),

20 1. $88 \sim 1$. 75 (m, 4H)

Mass, $m/e: 536 (M^+), 187 (base)$

<u>実施例1-50</u>

25

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリンー4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 89 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 3Hz, 1H), 7. 59 (d, J=7. 9Hz, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 6Hz, 7. 0Hz, 8. 7Hz, 1H), 7. 24 \sim 7. 20 (m, 1H), 6. 98 (d, J=8. 3Hz, 1H), 4. 80 (s, 2H), 3. 77 (t, J=4. 8H

z, 4H), 3. 14 (t, J = 7. 4Hz, 4H), 2. 62~2. 60 (m, 4H), 2. $5.8 \sim 2.45$ (m, 6H), 1. $9.9 \sim 1.95$ (m, 2H), 1. $8.0 \sim 1.72$ (m, 4H)

Mass, $m/e: 450 (M^+), 157 (base)$

5 実施例1-51

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(4-メチルキノリン-2-1/ル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H -キナゾリン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:7.77$ (m, 1H), 7.70 (d, J=8.1Hz,

- 10 1 H), 7. 5 3 (d d d, J=1. 5 Hz, 7. 0 Hz, 8. 4 Hz, 1 H), 7. 2 7 \sim 7. 2 3 (m, 1 H), 6. 8 4 (d, J=0. 7 Hz, 1 H), 4. 8 0 (s, 2 H), 3. 7 6 (t, J=5. 1 Hz, 4 H), 3. 16 \sim 3. 12 (m, 2 H), 2. 6 4 \sim 2. 6 1 (m, 4 H), 2. 6 0 \sim 2. 4 9 (m, 6 H), 1. 9 7 (q, J=7. 3 Hz, 2 H), 1. 8 1 \sim 1. 6 3 (m, 4 H)
- 15 Mass, $m/e: 464 (M^+), 171 (base)$

実施例1-52

- ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 01 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 65 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 58 (dt, J=0. 8Hz, 6. 6Hz, 1H), 7. 4 5 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 25 \sim 7. 23 (m, 1H), 4. 78 (s, 2H), 3. 53 (br s, 4H), 3. 18 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 75 (br s, 4H), 2. 63 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 4
- 25 3 (s, 3H), 2. 34 (s, 3H), 2. 00 (q, J = 7. 3Hz, 2H) Mass, m/e: 514 (M⁺), 128 (base)

実施例1-53

実施例1-1と同様にして、3-アミノ $-2-[3-[4-(3-\rho pp -1) + 2] - 1-4$ ル) ピペラジン-1-4ル] プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドp - 1

3Hーベング [4, 5] チェノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。 1H -NMR (CDCl₃) δ : 8. 99 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 65 (d, J=7. 0Hz, 1H), 7. 59 (dt, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 1H), 7. 4 5 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 24 \sim 7. 22 (m, 5 1H), 4. 78 (s, 2H), 3. 59 (br s, 4H), 3. 19 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 97 \sim 2. 90 (m, 2H), 2. 81 (br s, 4H), 2. 72 \sim 2. 69 (m, 2H), 2. 06 \sim 2. 03 (m, 2H), 1. 87 \sim 1. 82 (m, 2H) Mass, m/e: 128 (base)

実施例1-54

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-5,6-ジメチル-2-[3-[4-(3-メチルキノキサリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] -3H-チエノ [2,3-d] ピリミヂン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ:7.88 (dd, J=1.1Hz,8.4Hz,2H),7.82 (dd,J=1.1Hz,8.4Hz,2H),7.57 (ddd,J=1.1H z,6.9Hz,8.4Hz,1H),7.50 (ddd、J=1.1Hz,6.9Hz,8.4Hz,1H),4.78 (s,2H),3.39~3.48 (m,4H),3.20 (t,J=7.0Hz,2H),2.71 (s,3H),2.68~2.73 (m,4H),2.5

20 Mass, m/e: 495 (M⁺), 268 (base), 128

<u>実施例1-55</u>

08 (m, 2H)

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(3-メチルキノキサリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-ベンゾ [4, 5] チエノ [2, 3-d] ピリミジノン-4-オンを得た。

 $7 \sim 2.63$ (m, 2H), 2.45 (s, 3H), 2.36 (s, 3H), 1.94 ~ 2 .

25 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 88 (dd, J=1. 1Hz, 8. 1Hz, 1H),
7. 82 (dd, J=1. 1Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 58 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 51 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 4. 77 (s, 2H), 3. 38~3. 49 (m, 4H), 3. 20 (t, J=7. 1Hz, 2H), 2. 93~2. 99 (m, 8H), 2. 00 (q, J=7. 1Hz)

z, 2H), 1. $79 \sim 1$. 93 (m, 4H)

Mass, m/e:521 (M^+), 349, 294, 128 (base)

実施例1-56

実施例1-1と同様にして、3-アミノ-5, 6-ジメチル-2-[3-[4-(3-5) フェニルキノキサリン-2-イル)ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] -3 H-チェノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 96~8. 01 (m, 2H), 7. 84 (dd, J=1. 5Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 60 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 41~7. 52 (m, 5H), 4. 75 (s, 2H), 3. 29~3.

10 3 7 (m, 4H), 3. 14 (t, J=7. 0Hz, 2H), 2. 47 \sim 2. 53 (m, 4H), 2. 43 (s, 3H), 2. 35 (s, 3H), 1. 91 (q, J=7. 0Hz, 2H), 1. 24 (t, J=7. 0Hz, 2H)

Mass, m/e:557 (M^+), 128 (base)

実施例1-57

15 実施例1-1と同様にして、3-アミノー4-オキソー2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 8. 05~7. 99 (m, 2H), 7. 72~7. 6 6 (m, 2H), 7. 57~7. 47 (m, 3H), 7. 24~7. 18 (m, 2H), 5. 79 (br s, 2H), 3. 68 (br s, 4H), 3. 17~3. 13 (m, 2H), 2. 81~2. 77 (m, 2H), 2. 54~2. 52 (m, 4H), 1. 90~1. 83 (m, 2H)

Mass, $m/e: 490 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例1-58</u>

20

25 実施例1-57において合成した3-アミノ-4-オキソ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸250mgをtertーブタノール10mlに溶解し、トリエチルアミン52mgを加え、さらにDPPA147mgを加えた後、この混合物を一晩加熱還流した。減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノ

ール=50:1)で精製した。これを4規定塩酸ジオキサン溶液8mlに加え、1時間撹拌後、トリエチルアミンを過剰量加え、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=50:1)で精製し、3,7ージアミノー2ー[3ー(4ーキノリンー2ーイルピペラジンー1ーイル)プロピルチオ]ー3Hーキナゾリンー4ーオン20mg(8%)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 8. 02 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 72~7. 67 (m, 2H), 7. 56~7. 49 (m, 2H), 7. 25~7. 19 (m, 2H), 6. 65~6. 62 (m, 1H), 6. 50 (d, J=2. 2Hz, 1H), 6. 03 (br s, 2H), 5. 51 (br s, 2H), 3. 70 (br s, 2H), 3. 05 (t, J=7.

10 0 Hz, 2 H), 2. $53\sim2$. 45 (m, 6 H), 1. $98\sim1$. 87 (m, 2 H) Mass, m/e: 461 (M⁺), 157 (base)

<u>実施例1-59</u>

5

実施例 1-13において合成した3-アミノ-7-tert-ブトキシカルボニルー 2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3,4,5, 6, 7, 8-ヘキサヒドロー4-オキサー9-チアー1, 3, 7-トリアザー9H-15 フルオレン 100mgを4規定塩酸ジオキサン溶液6mlに加え、2.5時間撹拌した。 溶媒を減圧下留去し、3-アミノー2-[3-(4-キノリンー2-イルピペラジンー1 r-1, 3, r-1リアザー9Hーフルオレン 3塩酸塩105mg(100%)を得た。 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) $\delta: 9.82$ (br s, 1H), 8.46 (d, J=9. 20 5Hz, 1H), 8.32 (br s, 1H), 7.93 (d, J=7.7Hz, 1H), 7. 78 (m, 1H), 7. 58 (d, J = 9. 2Hz, 1H), 7. 50 (m, 1H), 4. 8 7 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 4. 33 (br s, 2H), 4. 20~3. 85 (m, 4H), 3. 70 (d, J = 5.4Hz, 2H), 3. 39 (br s, 2H), 3. 26 (b r = s, 2 H), 3, 17 \sim 3, 13 (m, 4 H), 2, 23 \sim 2, 16 (m, 2 H) 25Mass, $m/e:507 (M^+), 157 (base)$

実施例1 - 6 O

実施例 1-5 9 と同様にして、実施例 1-2 0 において合成した 3-r > 2-7-t e r t - ブト キシカルボニルー 2-[3-(4-ベンゾチアゾールー 2-イルピペラジンー

1- (1-1) プロピルチオ] -3, 4, 5, 6, 7, 8- (1-1) マーリアザー9H- (1-1) ファミノー2- (1-1) (4- (1-1) アンゾチアゾールー2- (1-1) (1- (1-1) アングナアゾールー2- (1-1) アングナアゾールー2- (1-1) アングナアゾールー2- (1-1) アングナアゾールー2- (1-1) アングラジンー1- (1-1) アングロピルチオ] -3, 4, 5, 6, 7, 8- (1-1) ドロー4- (1-1) オナナー9- (1-1) アングラジンー 1- (1-1) アングラジン 1- (

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 60 (dd, J=1. 0Hz, 7. 9Hz, 1H), 7. 56 (d, J=7. 6Hz, 1H), 7. 32~7. 28 (m, 1H), 7. 10~7. 06 (m, 1H), 4. 79 (s, 2H), 4. 03~4. 02 (m, 2H), 3. 70~3. 67 (m, 4H), 3. 21~3. 12 (m, 4H), 3. 02~3. 00 (m, 2H), 2. 62 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 57 (t, J=7. 0Hz, 2H), 1. 98 (q, J=7. 3Hz, 2H)

Mass, $m/e:513 (M^+), 163 (base)$

実施例1-61

5

10

まず、実施例1-1と同様にして、3-アミノ-7-tert-ブトキシカルボニルー 2-[3-[4-(4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ]-3,4,5,6,7,8-ヘキサヒドロ-4-オキサー9-チア-1,3,7-トリアザー9H-フルオレンを得た。次に、実施例1-59と同様にして、3-アミノ-2-[3-[4-(4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ]-3,4,5,6,7,8-ヘキサヒドロ-4-オキサー9-チア-1,3,7-トリア 20 ザー9H-フルオレン 3塩酸塩を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 8. 05~7. 05 (m, 5H), 4. 34 (br s, 4H), 3. 71~3. 15 (m, 6H), 2. 69 (m, 4H), 2. 51~2. 46 (m, 7H), 2. 20 (m, 2H)

Mass, $m/e: 521 (M^+), 171 (base)$

25 実施例1-62

実施例1-59において合成した3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3,4,5,6,7,8-ヘキサヒドロ-4-オキサー<math>9-チア-1,3,7-トリアザー9H-フルオレン 3塩酸塩203mgをテトラヒドロフラン10m1n0m2、トリエチルアミン133mgを滴下し、この混合物に氷

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 99 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 59 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 55 \sim 7. 51 (m, 1H), 7. 24 \sim 7. 21 (m, 1H), 6. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 78 (br s, 4H), 3. 79 (t, J=4. 6Hz, 4H), 3. 75 (d, J=5.

10 8 H z, 2 H), 3. 2 2 \sim 3. 1 9 (m, 2 H), 3. 1 5 \sim 3. 0 7 (m, 2 H), 2. 6 7 (t, J=4.6 H z, 4 H), 2. 5 8 \sim 2. 5 5 (m, 2 H), 2. 2 1 (s, 3 H), 2. 0 4 \sim 1. 9 6 (m, 2 H)

Mass, $m/e:549 (M^+), 157 (base)$

実施例1-63

5

25

実施例1-59において合成した3-アミノー2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3,4,5,6,7,8-ヘキサヒドロ-4-オキサー9-チアー1,3,7-トリアザー9H-フルオレン 3塩酸塩310mgをテトラヒドロフラン10mLへ加え、さらにヨウ化エチル50mgを加え、この混合物にトリエチルアミン200mgを滴下した。室温で3日撹拌後、減圧下にて留去した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)で精製し、3-アミノー7-エチルー2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3,4,5,6,7,8-ヘキサヒドロ-4-オキサー9-チア-1,3,7ートリアザー9H-フルオレン100mg(37%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 87 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 59~7. 57 (m, 1H), 7. 54~7. 50 (m, 1H), 7. 21 (ddd, J=1. 2Hz, 7. 0Hz, 8. 5Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 3Hz, 1H), 4. 87 (s, 2H), 3. 79~3. 76 (m, 4H), 3. 6 (br s, 2H), 3. 18 (t, J=7. 3Hz, 2H), 3. 08 (t, J=5. 8Hz, 2H), 2. 81 (t, J=5. 8Hz, 2H), 2. 67~2. 60 (m, 6H),

2. 55 (t, J=7. OHz, 2H), 2. $O2\sim1$. 95 (m, 2H), 1. 20 (t, J=7. 3Hz, 3H)

Mass, m/e:535 (M^+), 157 (base)

 5
 実施例2:前記式(I) において、X¹が水素原子を表し、Yがイオウ原子を表す場合の

 化合物の合成

<u>実施例2-1</u>

エチル 2ーアミノー 4,5ージメチルチオフェンー3ーカルボキシレートより製造した、ポタシウム 5,6ージメチルー4ーオキソー3,4ージヒドロチエノ[2,3ーd] 10 ピリミジンー2ーチオレート75mgと、2ー[4ー(3ークロロプロピル)ピペラジンー1ーイル]ピリジン87mgをエタノール3ml中、5時間加熱還流した。冷後、クロロホルムを加え、飽和食塩水で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=100:1)で精製し、5,6ージメチルー2ー[3ー(4ーピリジンー2ーイルピペラジンー1ーイル)プロピルチオ]ー3Hーチエノ[2,3ーd]ピリミジンー4ーオン93mg(75%)を得た。

融点:209.0~209.4℃

=1. 9Hz, 7. 1Hz, 8. 8Hz, 1H), 6. 65 (d, J=8. 6Hz, 1H), 6. 61 (dd, J=5. 0Hz, 7. 1Hz, 1H), 3. 63 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 28 (t, J=6. 9Hz, 2H), 2. 63 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 59 (d, J=6. 7Hz, 2H), 2. 43 (s, 3H), 2. 35 (s, 3H), 2. 0 1 (q, J=6. 8Hz, 2H)

 $^{1}H-NMR$ (CDC $_{3}$) $\delta:8.20\sim8.18$ (m, $_{1}H$), $_{7}$.47 (ddd, $_{J}$

IR (KBr) ν max: 3468, 1650, 1590 cm⁻¹

25 Mass, $m/e: 415 (M^+), 107 (base)$

実施例2-2

20

実施例 2-1 と同様に して、 $2-[3-(4-l^2)! 2 - 2-l^2]! 2 - 1-l^2$ ル) プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-r トラヒドロ-3 H-ベンゾ [4, 5] チエノ [2, 3-d [2] [2] [4] [4] [4] [4] [4] [4] [4] [4] [4] [4] [5] [5] [5] [6] [7] [7] [7] [8] [8] [8] [8] [8] [8] [9] [

融点:190.2~191.6℃

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.$ 19 (ddd, J=0.8Hz, 2.0Hz, 4.9 Hz, 1H), 7.47 (ddd, J=2.0Hz, 7.1Hz, 8.6Hz, 1H), 6.65 (d, J=8.6Hz, 1H), 6.61 (ddd, J=0.8Hz, 4.9Hz, 7.

5 1Hz, 1H), 3. 64 (t, J=6. 9Hz, 4H), 3. 29 (t, J=6. 9Hz, 2H), 2. 99 \sim 2. 95 (m, 2H), 2. 76 \sim 2. 72 (m, 2H), 2. 63 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 59 (d, J=6. 8Hz, 2H), 1. 90 \sim 1. 79 (m, 4H)

IR (KBr) ν max: 2932, 1666, 1594 cm⁻¹

10 Mass, m/e: 441 (M⁺), 107 (base)

実施例2-3

15 融点:160.1~161.8℃

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 19~8. 17 (m, 1H), 7. 48~7. 45 (m, 1H), 6. 65 (d, J=8. 6Hz, 1H), 6. 62 (dd, J=4. 9Hz, 7. 1 Hz, 1H), 4. 34 (q, J=7. 1Hz, 2H), 3. 66~3. 63 (m, 4H), 3. 27~3. 20 (m, 2H), 2. 84 (s, 3H), 2. 73 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 68 (t, J=7. 0Hz, 2H), 2. 12~2. 06 (m, 2H), 1. 3 9 (t, J=7. 1Hz, 3H)

IR (KBr) ν max: 3452, 2928, 1710, 1656, 1594 cm⁻¹ Mass, m/e: 473 (M⁺), 107 (base)

実施例2-4

20

25 実施例 2-1 と同様にして、5, 6-ジメチル-2-[3-(4-キノリン-2-イル ピペラジン-1-イル) プロピルチオ] <math>-3 H-チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4 オンを得た。

融点:224.8~225.9℃

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:7.88$ (d, J=8.8Hz, 1H), 7.70 (d,

J = 8.6 Hz, 1H), 7.59 (dd, J = 1.2 Hz, 8.0 Hz, 1H), 7.5 $4 \sim 7.50$ (m, 1H), 7.22 (ddd, J = 1.2Hz, 6.9Hz, 8.0Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. $89\sim3$. 80 (m, 4H), 3. 2 9 (t, J=6.9 Hz, 2H), 2.67 (t, J=4.9 Hz, 4H), 2.62 (t, J=4.9 Hz, 4H)J = 6.8 Hz, 2H), 2. 43 (d, J = 0.8 Hz, 3H), 2. 43 (d, J = 0.

5 8 Hz, 3 H), $2.08 \sim 1.98$ (m, 2 H)

IR (KBr) ν max: 3056, 2916, 1678, 1616, 1552 cm⁻¹ Mass, $m/e: 465 (M^+), 157 (base)$

実施例2-5

実施例 2-1 と同様にして、2-[3-(4-+)] ンー2-4ルピペラジン-1-4 10 ル) プロピルチオ] -5, 6, 7, 8 - テトラヒドロ-3 H - ベンゾ [4, 5] チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:7$. 89 (d, J=9.0Hz, 1H), 7.70 (d, J = 8.0 Hz, 1 H), 7.60 (d, J = 7.8 Hz, 1 H), 7.55 \sim 7.51 (m,

1H), 7. $24 \sim 7$. 18 (m, 1H), 6. 99 (d, J=9. 0Hz, 1H), 3. 8 15 9 (br s, 4H), 3.30 (t, J = 6.8Hz, 2H), 3.01~2.92 (m, 2H), 2. $78\sim2$. 70 (m, 2H), 2. 66 (br s, 4H), 2. $68\sim2$. 5 8 (m, 2H), 1. $89 \sim 1$. 78 (m, 2H), 1. $59 \sim 1$. 50 (m, 2H) IR (KBr) vmax:3056, 2932, 1678, 1616, 1604, 155 20

 $0, 1504 \, \mathrm{cm}^{-1}$

Mass, $m/e:491 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例2-6</u>

25

実施例2-1と同様にして、5-メチル-4-オキソー2-[3-(4-キノリン-2 -イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3,4-ジヒドロチエノ[2,3-d] ピリミジンー6ーカルボン酸エチルエステルを得た。

融点:200.1~201.4℃

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 89 (d, J=9. 1Hz, 1H), 7. 69 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 7.59 (dd, J = 1.1 Hz, 7.9 Hz, 1H), 7.5 $3 \sim 7.51$ (m, 1H), 7.23 ~ 7.21 (m, 1H), 6.98 (dd, J = 2.

7Hz, 9. 2Hz, 1H), 4. 34 (q, J=7. 1Hz, 2H), 3. 86 \sim 3. 8 5 (m, 4H), 3. 27 (t, J=6. 2Hz, 2H), 2. 84 (s, 3H), 2. 78 \sim 2. 76 (m, 4H), 2. 70 (t, J=7. 0Hz, 2H), 2. 12 \sim 2. 11 (m, 2H), 1. 39 (t, J=7. 1Hz, 3H)

5 IR (KBr) νmax: 3464, 3048, 2936, 1712, 1662, 160 4 c m⁻¹

Mass, m/e:523 (M^+), 157 (base)

実施例 2 - 7

実施例 2-1 と同様にして、2-[3-(4-ベングチアゾール-2-イルピペラジン 10 -1-イル) プロピルチオ 3 Hーキナゾリ 2 ンー4ーオンを得た。 1 HーNMR(DMSO-d ${}_{6}$) δ : 8.0 4(d d, J=1.5 Hz, 8.1 Hz, 1 H), 7.78~7.74 (m, 1 H), 7.51 (d, J=8.1 Hz, 1 H), 7.45 (d, J=8.1 Hz, 1 H), 7.45 (d, H), 7.08~7.05 (m, 1 H), 3.59 (t, J=5.0 Hz, 4 H), 3.27 ~3.25 (m, 2 H), 2.54 (t, J=5.0 Hz, 4 H), 2.51~2.49 (m,

Mass, $m/e: 437 (M^+), 163, 109 (base)$

2 H), 1. $95 \sim 1$. 88 (m, 2 H)

実施例2-8

実施例2-1と同様にして、2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イ20 ル) ープロピルチオ] -3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 16 (dd, J=1.5Hz, 8.5Hz, 1H),
7. 88 (d, J=8.1Hz, 1H), 7. 70~7.66 (m, 2H), 7.60~7.
50 (m, 3H), 7.35 (ddd, J=1.1Hz, 6.9Hz, 8.1Hz, 1H),
7. 21 (ddd, J=0.8Hz, 6.9Hz, 8.1Hz, 1H), 6.98 (d, J=9.2Hz, 1H), 3.88 (t, J=5.0Hz, 4H), 3.34 (t, J=7.0Hz, 2H), 2.68~2.63 (m, 6H), 2.07~2.04 (m, 2H)

Mass, m/e: 431 (M+), 157 (base)

実施例2-9

実施例2-1と同様にして、5, 6-ジメチルー2-[3-(4-ピロロ[1, 2-a]

キノキサリン-4-イルピペラジン-1-イル) プロピルチオ] -3 H-チエノ [2, 3 -d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 87 (dd, J=1. 4Hz, 2. 8Hz, 1H), 7. 79~7. 76 (m, 1H), 7. 70~7. 69 (m, 2H), 7. 36~7. 28 (m, 2H), 6. 82 (dd, J=1. 4Hz, 3. 9Hz, 1H), 6. 79~6. 7 8 (m, 1H), 3. 85 (t, J=4. 9Hz, 4H), 3. 29 (t, J=7. 2Hz, 2H), 2. 72 (t, J=4. 9Hz, 4H), 2. 63~2. 60 (m, 2H), 2. 4 2 (s, 3H), 2. 37 (s, 3H), 2. 05~2. 01 (m, 2H) IR (KBr) ν max: 2920, 2824, 1668, 1518 cm⁻¹

10 Mass, $m/e:504 (M^+), 196 (base)$

実施例2-10

15 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 87 (dd, J=1. 2Hz, 2. 0Hz, 1H), 7. 79~7. 76 (m, 1H), 7. 69~7. 67 (m, 1H), 7. 35~7. 28 (m, 1H), 6. 83~6. 82 (m, 1H), 6. 78 (dd, J=2. 8Hz, 4. 0Hz, 1H), 3. 86~3. 84 (m, 4H), 3. 29 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 94 (J=5. 9Hz, 2H), 2. 76~2. 71 (m, 6H), 2. 63~2. 6 20 0 (m, 2H), 1. 89~1. 82 (m, 2H)

IR (KBr) ν max: 2936, 1664, 1518 cm⁻¹ Mass, m/e: 530 (M⁺), 196 (base)

実施例2-11

実施例 2-1 と同様にして、2-[3-(4-ベンゾチアゾール-2-イルピペラジン <math>25-1-4 プロピルチオ] -5, 6-ジメチル-3H-チェノ [2, 3-d] ピリミジ <math>25-4-3 とできます。

Mass, $m/e: 471 (M^+), 163 (base)$

実施例2-12

実施例2-1と同様にして、2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イ

ル) プロピンレチオ] - 3H-チエノ [3, 2-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 73 (d, J=5. 1Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 59 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 55~7. 51 (m, 1H), 7. 26~7. 20 (m, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 91 (t, J=4: 8Hz, 4H), 3. 34~3. 31 (m, 2H), 2. 71~2. 65 (m, 6H), 2. 08~2. 02 (m, 2H) Mass, m/e: 437 (M⁺), 157 (base)

実施例 2 - 13

実施例2 -1 と同様にして、5, 6 - 5 + 5 + 6 + 6 + 6 + 1 +

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 87 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 6 Hz, 1H), 7. 60~7. 57 (m, 1H), 7. 54~7. 50 (m, 1H), 7. 23~7. 20 (m, 1H), 6. 94 (d, J=8. 9Hz, 1H), 5. 88 (q, J=6. 4Hz, 1H), 5. 78 (q, J=6. 7Hz, 1H), 3. 89 (d, J=6. 7Hz, 1H), 3. 71 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 05 (d, J=6. 4Hz, 1H), 2. 54 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 46 (s, 3H), 2. 35 (s, 3H)

Mass, $m/e: 477 (M^+), 157 (base)$

20 <u>実施例2-14</u>

15

実施例2-1と同様にして、6-プロピルー2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) プロピルチオ] -3H-ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ:7.89 (d, J=9.2Hz, 1H), 7.69 (d, J=9.4Hz, 1H), 7.55~7.51 (m, J=9.4Hz, 1H), 7.59 (d, J=8.1Hz, 1H), 7.55~7.51 (m, 1H), 7.24~7.20 (m, 1H), 6.98 (d, J=9.2Hz, 1H), 6.01 (s, 1H), 3.83 (t, J=4.8Hz, 4H), 3.25 (t, J=7.0Hz, 2H), 2.62 (t, J=4.8Hz, 4H), 2.59~2.56 (m, 2H), 1.99 (q, J=6.9Hz, 2H), 1.68 (q, J=7.3Hz, 2H), 0.97 (t, J=7.3Hz, 3H)

Mass, m/e:423 (M^+), 157 (base)

実施例2-15

実施例2-1と同様にして、5, 6-ジメチル-2-[3-[4-(3-メチルキノキサリン-2-イル) ピペラジン<math>1-イル] プロピルスフファニル]-3H-チェノ [2,

5 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

Mass, $m/e: 480 (M^+), 321, 253 (base)$

実施例 2-16

= 7.0 Hz, 2H

10

15 実施例 2-6 において合成した 5-メチルー 4-オキ $\mathcal{Y}-2-$ [3-(4-キノリンー 2-イルピペラジンー 1- イル) プロピルチオ]-3 , 4-ジヒドロチエノ [2 , 3- d] ピリミジンー6-カルボン酸エチルエステル 105 mg を 1 規定水酸化ナトリウム水溶液 に加え、70 \mathbb{C} \sim 100 \mathbb{C} で 1 時間撹拌した。冷後、クロロホルムで洗浄し、水層を 2 規 定塩酸で中和し、析出物を濾取、乾燥し、5-メチルー 4-オキソー 2- [3-(4-キ 20 ノリンー 2-イルピペラジンー 1-イル)プロピルチオ]-3 , 4-ジヒドロチエノ [2 ,

3-d] ピリミジン-6-カルボン酸100mg (100%) を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 8. 16 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 76 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 66~7. 75 (m, 1H), 7. 60~7. 59 (m, 1H), 7. 36~7. 29 (m, 2H), 4. 65~4. 64 (m, 4H), 3. 64~3.

25 62 (m, 4H), 3. 39~3. 27 (m, 7H), 2. 19~2. 16 (m, 2H)

IR (KBr) νmax: 3432, 1648, 1536 cm⁻¹

Mass, m/e:451 (M^+), 157 (base)

<u>実施例2-17</u>

実施例2-16と同様にして、実施例2-3において合成した5-メチルー4-オキソ

-2-[3-(4-ピリジン-2-イルピペラジン-1-イル) プロピルチオ] -3, 4 ージヒドロチエノ [2, 3-d] ピリミジン-6-カルボン酸エチルエステルより、5-メチルー4ーオキソー2- [3-(4-ピリジン-2-イルピペラジン-1-イル) プロ ピルチオ] -3, 4-ジヒドロチエノ [2, 3-d] ピリミジン-6-カルボン酸を得た。 5 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ:8.11~8.09 (m, 1H), 7.52 (ddd, J=1.8Hz, 7.0Hz, 8.8Hz, 1H), 6.81 (d, J=8.4Hz, 1H), 6.64~6.61 (m, 1H), 3.53~5.49 (m, 4H), 3.21~3.20 (m, 2H), 2.76 (s, 3H), 2.66~2.54 (m, 4 H), 2.52~2.4 7 (m, 4H), 1.92~1.85 (m, 2H)

10 IR (KBr) ν max: 3464, 2928, 1664, 1534cm⁻¹

Mass, m/e: 445 (M⁺), 107 (base)

実施例2-18

15

20

実施例2-17において合成した5-メチルー4-オキソー2-[3-(4-ピリジン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸470mgをtertーブタノール20mlに溶解し、トリエチルアミン107mgを加え、DPPA305mgを加えた後、9時間加熱還流した。減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=50:1)で精製した。これを4規定塩酸ジオキサン溶液6mlに加え、一晩撹拌後、減圧下溶媒を留去した。クロロホルムを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=25:1)で精製し、6-アミノー5-メチルー2-[3-(4-ピリジン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3H-チエノ[2,3-d]ピリミジン-4-オン78mg(18%)を得た。

実施例 2-19

25 実施例 2-1 8 と同様に して、実施例 2-1 6 において合成した 5- メチルー 4- オキ y-2- [3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) プロピルチオ]-3, 4- ジヒドロチエノ [2, 3-d] ピリミジン-6-カルボン酸より 6-アミノ-5-メチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3 H-チェノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) $\delta: 8.02$ (d, J=9.0Hz, 1H), 7.69 (d, J=8.1Hz, 1H), 7.57 \sim 7.50 (m, 2H), 7.24 \sim 7.21 (m, 2H), 5.45 (br s, 1H) 3, 34 \sim 3.28 (m, 6H), 2.53 \sim 2.48 (m, 4H), 2.44 (t, J=6.6Hz, 2H), 1.89 \sim 1.81 (m, 2H)

5 Mass, $m/e: 466 (M^+), 157 (base)$

実施例2-20

実施例2-1と同様にして、2-[3-[4-(4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] -3, 4, 5, 6, 7, 8-ヘキサヒドロ-4-オキソー<math>9-チア-1, 3, 7-トリアザー9H-フルオレン 3塩酸塩を得た。

- 10 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 9. 62 (br s, 1H), 8. 13 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 78~7. 76 (m, 1H), 7. 54~7. 51 (m, 3H), 4. 83 (br s, 2H), 4. 33 (s, 2H), 3. 71~3. 68 (m, 4H), 3. 2 5~3. 24 (m, 2H), 3. 13~3. 12 (m, 2H), 2. 6 9 (s, 7H), 2. 24~2. 19 (m, 2H)
- 15 Mass, $m/e:506 (M^+), 171 (base)$

実施例2-21

実施例2-1と同様にして、2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) プロピルチオ] -3, 4, 5, 6, 7, 8-ヘキサヒドロ-4-オキサー9-チアー1, 3, 7-トリアザー9 H-フルオレン 3 塩酸塩を得た。

- 20 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ:11.86 (br s, 1H), 9.89 (br s, 1H), 8.50 (d, J=9.6Hz, 1H), 8.42 (d, J=8.9Hz, 1H), 7.95 (d, J=8.1Hz, 1H), 7.80 (t, J=7.3Hz, 1H), 7.6 1 (d, J=9.6Hz, 1H), 7.53 (t, J=7.3Hz, 1H), 4.91 (br s, 2H), 4.32 (br s, 2H), 3.93~3.87 (m, 2H), 3.36
- 25 ~ 3.24 (m, 6H), 3.17 ~ 3.13 (m, 2H), 2.51 ~ 2.49 (m, 2H), 2.21 (q, J=7.3Hz, 2H)

Mass, $m/e: 492 (M^+), 157 (base)$

実施例3:前記式(I)において、X¹が水素原子を表し、Yが直接結合である場合の化

合物の合成

<u>実施例3-1</u>

5

ステップ3-1-A: エチル 2- アミノー4, 5- ジメチルチオフェンー3- カルボキシレート996 mgを4規定塩酸ジオキサン溶液10 mlに加え、5- ブロモペンタンニトリル972 mgを滴下した。室温で6時間撹拌した後、氷水へあけ、25%アンモニア水で中和し、析出物を濾取した。クロロホルムーエタノール混合溶媒で析出物を洗浄し、乾燥して2-(4- ブロモブチル)-5, 6- ジメチル-3 H- チェノ[2, 3-c] ピリミジン-4- オン750 mg (48%) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): 3. 45 (t, J=6. 3Hz, 2H), 2. 77 (t, J=10 6. 3Hz, 2H), 2. 45 (d, J=0. 6Hz, 3H), 2. 01 (s, 3H), 2. 00~1. 98 (m, 4H)

Mass, $m/e: 314 (M^+), 235 (base)$

ステップ3-1-B:ステップ3-1-Aで製造した2-(4-ブロモブチル) -5,6 ージメチル-3H-チエノ[2,3-c]ピリミジン-4-オン124mg及び2-ピペ 15 ラジン-1-イルキノリン168mgをテトラヒドロフラン10mlへ加え、2時間加熱 還流した。減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホ ルム:メタノール=50:1)で精製し、5,6-ジメチル-2-[4-(4ーキノリン -2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3H-チエノ[2,3-d]ピリミジン-4-オン74mg(42%)を得た。

20 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 6 9 (d, J=8. 3Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 3Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5 3 (ddd, 1. 5Hz, 6. 9Hz, 9. 9Hz, 1H), 7. 24~7. 2O (m, 1 H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 86~3. 84 (m, 4H), 2. 75 (t, J=7. 2Hz, 2H), 2. 63 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 51~2.

25 48 (m, 2H), 2. 47 (d, J=0. 6Hz, 3H), 2. 38 (d, J=0. 6Hz, 3H), 1. 91~1. 87 (m, 2H), 1. 72~1. 64 (m, 2H)

IR (KBr) ν max: 2924, 1664, 1594cm⁻¹

 $Mass, m/e: 447 (M^+), 157 (base)$

実施例3-2

実施例3-1と同様にして、5,6-ジメチルー2-(4-ピリジンー2ーイルピペラジンー1ーイルメチル) -3Hーチエノ [2,3-d] ピリミジンー4ーオンを得た。 1 H-NMR (CDC1₃) δ :9.88 (br s,1H),8.23 (dd,J=1.8Hz,5.4Hz,1H),7.53~7.48 (m,1H),6.68~6.62 (m,2H),3.62 (t,J=4.9Hz,4H),3.59 (s,2H),2.69 (t,J=5.1Hz,4H),2.49 (d,J=0.7Hz,3H),2.39 (s,3HI) Mass,m/e:355 (M⁺),107 (base)

実施例3-3

5

実施例3-1と同様にして、5,6-ジメチル-2-(4-キノリン-2-イルピペラ
10 ジン-1-イルメチル) -3H-チエノ [2,3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ:9.88 (br s,1H),7.92 (d,J=9.1

Hz,1H),7.71 (d,J=8.3Hz,1H),7.61 (d,J=8.0Hz,
1H),7.56~7.53 (m,1H),7.26~7.20 (m,1H),6.99 (d,
J=9.1Hz,1H),3.83 (t,J=5.0Hz,4H),3.60 (s,2H),
2.72 (t,J=5.0Hz,4H),2.50 (d,J=0.6Hz,3H),2.3
9 (s,3H)

Mass, $m/e: 405 (M^+), 157 (base)$

実施例3-4

実施例3-1と同様にして、5, 6 — ジメチルー2-(4-ピロロ[1, 2-a] キノ 20 キサリンー4-イルピペラジンー1-イ ルメチル)-3 H-チエノ[2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 9. 88 (br s, 1H), 7. 83~7. 82 (m, 1H), 7. 74~7, 72 (m, 1H), 7. 36~7. 28 (m, 2H), 6. 78~6. 75 (m, 2H), 3. 87 (t, J=4. 9Hz, 4H), 3. 63 (s, 2H), 2. 79 (t, 4. 9Hz, 4H), 2. 50 (d, J=0. 8Hz, 3H), 2. 40 (s, 3H)

Mass, $m/e: 444 (M^+), 196 (base)$

実施例3-5

25

実施例3-1と同様にして、2-(4 ーピリジン-2-イルピペラジン-1-イルメチ

ル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-ベンゾ [4, 5] チエノ [2, 3-d] ピ リミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 9. 86 (br s, 1H), 8. 20~8. 19 (m, 1H), 7. 50 (ddd, J=1. 8Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 6. 67 ~6. 64 (m, 2H), 3. 64~3. 62 (m, 4H), 3. 59 (s, 2H), 3. 0 2~3. 01 (m, 2H), 2. 78 (t, J=5. 9Hz, 2H), 2. 69 (t, J=5. 1Hz, 4H), 1. 92~1. 81 (m, 4H)

Mass, $m/e:381 (M^+), 107 (base)$

実施例3-6

5

15

10 実施例 3-1 と同様にして、2-(4-+) サノリン-2-(4) アンカー 1-(4) アンカー 1-(4)

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 9. 91 (br s, 1H), 7. 92 (d, J=9. 0 Hz, 1H), 7. 71 (d, J=8. 5 Hz, 1H), 7. 61~7. 60 (m, 1H), 7. 55 (ddd, J=1. 4Hz, 7. 1Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 27~7. 2

3 (m, 1H), 6. 99 (d, J=9. 3 Hz, 1H), 3. 38 (t, J=4. 9 Hz, 4H), 3. 62 (s, 2H), 3. 03 \sim 3. 02 (m, 2H), 2. 78 \sim 2. 76 (m, 2H), 2. 72 (t, J=4. 9 Hz, 4H), 1. 92 \sim 1. 82 (m, 4H) Mass, m/e: 431 (M⁺), 157 (base)

20 実施例3-7

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 84 \sim 7. 83 (m, 1H), 7. 74 (dd, J=25 1. 7Hz, 8. 0Hz, 1H), 7. 69 (dd, J=1. 7Hz, 7. 7Hz, 1H), 7. 36 \sim 7. 25 (m, 2H), 6. 78 \sim 6. 76 (m, 2H), 3. 03 (s, 2H), 3. 03 \sim 3. 02 (m, 2H), 2. 80 \sim 2. 78 (m, 6H), 1. 90 \sim 1. 85 (m, 4H)

Mass, $m/e: 470 (M^+), 196 (base)$

<u>実施例3-8</u>

実施例3-1と同様にして、2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-ベンゾ <math>[4, 5] チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

- 5 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 6Hz, 1H), 7. 56 (d, J=7. 3Hz, 1H), 7. 54~7. 53 (m, 1H), 7. 23~7. 21 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 8 5~3. 83 (m, 4H), 2. 78~2. 74 (m, 2H), 2. 64~2. 63 (m, 4H), 2. 51~2. 47 (m, 2H), 1. 99~1. 64 (m, 8H)
- 10 Mass, $m/e: 473 (M^+), 157 (base)$

実施例3-9

実施例3-1と同様にして、5, 6-ジメチル-2-[4-(4-ピリジン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-3 Hーチエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

- 15 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8.$ 18 (dd, J=1. 2Hz, 4. 9Hz, 1H), 7. 47 (ddd, J=1. 8Hz, 7. 3Hz, 9. 1Hz, 1H), 6. 64 (d, J=8. 8Hz, 1H), 6. 62~6. 60 (m, 1H), 3. 63~3. 61 (m, 4H), 2. 75~2. 74 (m, 4H), 2. 49~2. 45 (m, 5H), 2. 38 (s, 3H), 1. 92~1. 84 (m, 2H), 1. 70~1. 62 (m, 2H)
- 20 IR (KBr) νmax: 2836, 1664, 1594cm⁻¹

 Mass, m/e: 397 (M⁺), 107 (base)

実施例3-10

25

実施例3-1と同様にして、 $2-[4-(4-l^2)]$ ジン-2-4ルピペラジン-1-4ル) ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ<math>-3 H-ベンゾ [4, 5] チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

融点:192.6~194.4℃

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:11.20$ (br s, 1H), 8. 18 (dd, J=1.2 Hz, 4.9Hz, 1H), 7. 49~7. 45 (m, 1H), 6. 64 (d, J=8.8 Hz, 1H), 6. 63~6. 60 (m, 1H), 3. 62 (t, J=5.5Hz, 4H),

3. $01\sim2$. 98 (m, 2H), 2. $78\sim2$. 73 (m, 4H), 2. 59 (t, J=5. 2Hz, 4H), 2. 47 (t, J=7. 0Hz, 2H), 1. $92\sim1$. 82 (m, 4H), 1. $69\sim1$. 59 (m, 4H)

IR (KBr) vmax: 2928, 1664, 1954, 1482 cm⁻¹

5 Mass, m/e: 423 (M⁺), 107 (base)

実施例3-11

実施例3-1と同様にして、5, 6-ジメチル-2-[4-(4-ピロロ[1, 2-a]キノキサリン-4-イルピペラジン-1-イル) ブチル]-SH-チエノ[2, 3-d]ピリミジン-4-オンを得た。

10 ¹H-NMR (CDC1₃) δ:11. 30 (br s, 1H), 7. 81 (dd, J=1. 2Hz, 2. 7Hz, 1H), 7. 72 (dd, J=1. 5Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 67~7. 65 (m, 1H), 7. 34~7. 24 (m, 2H), 6. 79~6. 74 (m, 2H), 3. 90 (t, J=4. 8Hz, 4H), 2. 76 (t, J=7. 2Hz, 2H), 2. 67 (t, J=4. 8Hz, 4H), 2. 51 (t, J=6. 9Hz, 2H), 2. 4 (s, 3H), 2. 38 (s, 3H), 1. 94~1. 86 (m, 2H), 1. 72~1. 65 (m, 2H)

Mass, $m/e: 486 (M^+), 196 (base)$

実施例3-12

実施例 3-1 と同様にして、5, 6-ジメチル-2-[3-(4-キノリン-2-イル 20 ピペラジン-1-イル)プロピル] <math>-3 Hーチエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ:12.92 (br s, 1H), 7.99 (d, J=9.3 Hz, 1H), 7.69 (d, J=8.1 Hz, 1H), 7.60 (dd, J=1.5 Hz, 8.1 Hz, 1H), 7.53 (ddd, J=1.5 Hz, 6.9 Hz, 8.5 Hz, 1H), 7.25~7.21 (m, 1H), 6.99 (d, J=9.3 Hz, 1H), 4.02 (t, J=5.0 Hz, 4H), 2.89 (t, J=6.2 Hz, 2H), 2.74 (t, J=5.0 Hz, 4H), 2.60~2.57 (m, 2H), 2.45 (s, 3H), 2.37 (d, J=0.8 Hz, 3H), 2.01 (t, J=6.2 Hz, 2H)

Mass, m/e:433 (M^+), 153 (base)

実施例3-13

5 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 87 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5

1 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 21 (ddd, J=

1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 96 (d, J=9. 2Hz, 1H),

4. 67 (br s, 2H), 4. 18 (q, J=6. 9Hz, 2H), 3. 81 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 76~3. 72 (m, 2H), 3. 10 (br s, 2H), 2.

78 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 60 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 47 (t, J=6. 9Hz, 2H), 1. 98~1. 86 (m, 2H), 1. 70~1. 63 (m, 4H)

Mass, m/e:546 (M^+), 157 (base)

15 実施例3-14

実施例3-1と同様にして、7-ベンジルオキシカルボニル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3, 4, 5, 6, 7, 8-ヘキサヒドロ-4-オキサ-9-チア-1, 3, 7-トリアザ-9H-フルオレンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 87 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 53~7. 49 (m, 1H), 7. 36~7. 29 (m, 5H), 7. 23~7. 19 (m, 1H), 6. 96 (d, J=9. 2Hz, 1H), 5. 17 (s, 2H), 4. 69 (s, 2H), 3. 82 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 79~3. 75 (m, 2H), 3. 11 (br s, 2H), 2. 76 (t, J=6. 9Hz, 2H), 2. 61 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 49~

25 2. 46 (m, 2H), 1. 87 (q, J = 7. 3Hz, 2H), 1. $70 \sim 1$. 64 (m, 4H)

Mass, m/e:395, 304 (base), 91

実施例3-15

3-アミノ-7-tert-ブトオキシカルボニル-2-[4-(4-キノリン-2-

イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-ピリド[4', 3': 4、5] チエノ [2、3-d] ピリミジン-4-オン60mgを酢酸5 mlおよび水 2mlの混合液に溶解し、氷冷下、亜硝酸ナトリウム10mgの水2ml溶液を滴下した。 30分攪拌後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、得られた析出物をシクロロホルム で抽出、水洗、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲル 5 カラムクロマトグラフィーで精製して7-アセチルー2-[4-(4-キノリンー2-イ ルピペラジンー1ーイル) ブチル] ー 5, 6, 7, 8 ーテトラヒドロー 3 Hー ピリド [4 ', 3':4,5] チエノ [2,3-d] ピリミジン-4-オン52mg (99%) を得た。 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:11.54$ (br s, 1H), 7.88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (dd, J=1. 5H10 z, 8. 5Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7, 21 (ddd, J=1, 5Hz, 6, 9Hz, 8, 5Hz, 13H), 6, 97 $(d, J=9.2Hz, 1H), 4.79 (br s, 2H), 3.83 \sim 3.81 (m,$ 4H), 3, 73 (t, J = 7, 0Hz, 2H), 3, $1.7 \sim 3$, 12 (m, 2H), 2, 8 $1\sim2.73$ (m, 2H), 2.65 ~2.60 (m, 4H), 2.49 (t, J=6.4 15 Hz, 2H), 2.19 (s, 3H), 1.89 (q, J=7.0Hz, 2H), 1.67 (q, J=7.0Hz, 2H

Mass, m/e:516 (M⁺), 372, 157 (base)

実施例3-16

実施例3-14において合成した7-ベンジルオキシカルボニル-2- [4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3,4,5,6,7,8-ヘキサヒドロ-4-オキサー9ーチア-1,3,7-トリアザー9H-フルオレン100mgへ臭化水素酢酸溶液5m1を加え、室温で撹拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和後、クロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、2- [4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3,4,5,6,7,8-ヘキサヒドロー4-オキサー9ーチア-1,3,7-トリアザー9H-フルオレン78mg(100%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) $\delta:8.01$ (d, J=9.2Hz, 1H), 7.68 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.54~7.49 (m, 2H), 7.35~7.32 (m, 1

H), 7. $29 \sim 7$. 20 (m, 1H), 4. 03 (br s, 2H), 3. $77 \sim 3$. 66 (m, 4H), 3. $12 \sim 3$. 10 (m. 2H), 2. 93 (br s, 2H), 2. $67 \sim 2$. 64 (m, 2H), 2. $49 \sim 2$. 46 (m, 4H), 2. 36 (t, J = 7. 0 Hz, 2H), 1. $76 \sim 1$. 70 (m, 2H), 1. $55 \sim 1$. 50 (m, 2H)

5 Mass, m/e:157 (base), 128

実施例3-17

10

まず、実施例3-1と同様にして、7-ベンジルオキシカルボニルー2-[4-[4-(4-メチルキノリン-2-イル)ピペラジン-1-イル]ブチル]-3,4,5,6,7,8-ヘキサヒドロ-4-オキサー9-チア-1,3,7-トリアザー9H-フルオレンを得た。次に、この化合物より、実施例3-16と同様にして、2-[4-[4-(4-メチルキノリン-2-イル)ピペラジン-1-イル]ブチル]-3,4,5,6,7,8-ヘキサヒドロ-4-オキサー9-チア-1,3,7-トリアザー9H-フルオレン 3 臭化水素酸塩を合成した。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ:12.47 (s, 1H), 10.16 (s, 1H), 9. 15 20 (s, 2H), 8.12 (d, J=8.1Hz, 1H), 8.05 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.86~7.82 (m, 1H), 7.63 (br s, 1H), 7.60~7. 56 (m, 1H), 4.77~4.74 (m, 2H), 4.62~4.21 (m, 6H), 3.79~3.74 (m, 4H), 3.16~3.13 (m, 2H), 2.72 (s, 3H), 2.59~2.49 (m, 4H)

20 Mass, $m/e: 488 (M^+), 171 (base)$

<u>実施例3-18</u>

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 75 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 54 \sim 7. 50 (m, 1H), 7. 23 \sim 7. 22 (m, 2)

H), 6. 83 (s, 1H), 4. 77 (br s, 4H), 3. $78 \sim 3$. 72 (m, 6H), 3. 19 (t, J=7. 3Hz, 2H), 3. $13 \sim 3$. 04 (m, 2H), 2. $61 \sim 2$. 53 (m, 6H), 2. 59 (s, 3H), 2. 20 (s, 3H), 1. 98 (q, J=6. 9Hz, 2H)

5 Mass, m/e: 225, 171 (base), 142

実施例4:前記式(I)において、 X^1 がアミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基又は低級アルキリデンアミノ基を表し、Yが直接結合である場合の化合物の合成

10 実施例4-1

<u>ステップ4-1-A</u>: 7規定アンモニアメタノール溶液へ、エチル 2-オキソシクロへキサンカルボキシレート170gを加え、室温で一晩撹拌した。減圧下溶媒を留去して得られた粗結晶を酢酸エチルーn-ヘキサンから再結晶し、エチル 2-アミノシクロヘキサー1-エンカルボキシレート152g (90%)を得た。

15 ${}^{1}H-NMR$ (CDCl₃): 4. 14 (q, J=7. 3Hz, 2H), 2. 25 (d, J=5. 9Hz, 2H), 2. 20 (d, J=5. 9Hz, 2H), 1. 67~1. 56 (m, 4H)

Mass, $m/e: 169 (M^+), 96 (base)$

ステップ4-1-B:上記ステップ4-1-Aで合成したエチル 2-アミノシクロヘキ サー1-エンカルボキシレート42.3gをテトラヒドロフラン150mlに溶解し、ピリジン40gを加え、氷冷下、5-ブロモバレリルクロリドを滴下した。室温で一晩撹拌し、酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、10%クエン酸水溶液、および、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=8:1)で精製し、エチル 2-(5-ブロモペンタノイルアミノ)シクロヘキサー1-エンカルボキシレート76.6g(92%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): 11. 62 (br s, 1H), 4. 22~4. 09 (m, 2H), 3. 42 (t, J=6. 9Hz, 2H), 2. 97~2. 94 (m, 2H), 2. 34 (t, J=7. 0Hz, 2H), 2. 32~2. 23 (m, 2H), 1. 94~1. 88 (m,

2H), 1. $85 \sim 1$. 79 (m, 2H), 1. $65 \sim 1$. 56 (m, 4H), 1. 30 (t, J = 7. OHz, 3H)

Mass, $m/e: 333 (M^+), 55 (base)$

5

10

20

25

ステップ4-1-C:上記ステップ4-1-Bで合成したエチル 2-(5-ブロモペンタノイルアミノ)シクロヘキサー1-エンカルボキシレート66.5g、2-ピペラジンー1-イルキノリン46.9g及びトリエチルアミン22.3gをトルエン350m1に溶解し一晩加熱還流した。溶媒を減圧下留去し、酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル:メタノール=1:6:0.2)で精製し、エチル 2-[5-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ペンタノイルアミノ]シクロヘキサー1-エンカルボキシレート79.8g(86%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): 11. 61 (br s, 1H), 7. 87 (d, J=9. 2H) z, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58~7. 56 (m, 1H), 7.

15 51 (ddd, J=1.5Hz, 6.9Hz, 8.5Hz, 1H), 7.20 (ddd, J=1.2Hz, 6.9Hz, 8.1Hz, 1H), 6.97 (d, J=9.2Hz, 1H), 4.16 (q, J=6.9Hz, 2H), 3.74 (t, J=5.0Hz, 4H), 2.97 (t, J=5.0Hz, 2H), 2.56 (t, J=5.0Hz, 4H), 2.43~2.99 (m, 6H), 1.74~1.70 (m, 2H), 1.68 (m, 4H), 1.28 (t,

Mass, $m/e: 464 (M^+), 157 (base)$

J = 6.9 Hz, 2 H

ステップ4-1-D:上記ステップ4-1-Cで合成したエチル 2-[5-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ペンタノイルアミノ]シクロヘキサー1-エンカルボキシレート8.0gをエタノール120mlに溶解し、ヒドラジン一水和物60mlを加え、4時間加熱還流した。溶媒を減圧下留去し,クロロホルムに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=50:1)で精製し、3-アミノー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジンー1-イル)ブチル]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン3.

8g (51%) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 87 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 7. 5Hz, 1H), 7. 25~7. 19 (m, 1H), 6. 97 (d, J=8. 9Hz, 1H), 4. 93 (s, 2H), 3. 74 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 92 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 58~2. 55 (m, 6H), 2. 52~2. 49 (m, 2H), 2. 44 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 81~1. 63 (m, 8H)

Mass, m/e:432 (M^+), 157 (base)

10 実施例4-2

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-[4-(4-メチルキノリン-2-1ル)] ピペラジン-1-1ル] ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 74 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 51 (ddd, J=1. 2Hz, 7. 0Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 22 (d, J=8. 1Hz, 1H), 6. 82 (s, 1H), 4. 94 (s, 2H), 3. 74 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 92 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 57 (s, 3H), 2. 56~2. 54 (m, 6H), 2. 53~2. 50 (m, 2H), 2. 44 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 82~1. 62 (m, 8H)

20 Mass, $m/e: 446 (M^+), 171 (base)$

実施例4-3

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-3 H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 24 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H),

7. 88 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 73 (ddd, J=1. 6Hz, 6. 9Hz,

8. 5Hz, 1H), 7. 71~7. 65 (m, 2H), 7. 59 (dd, J=1. 2Hz,

7. 9Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H),

7. 44 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 21 (ddd,

J=1. 2Hz, 6. 4Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H),

4. 91 (s, 2H), 3. 75 (t, J=4. 8Hz, 4H), 3. 07 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 48 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 95 \sim 1. 87 (m, 2H), 1. 76 \sim 1. 69 (m, 2H) Mass, m/e: 428 (M⁺), 157 (base)

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-[4-(4-メチルキノリン-2

5 実施例4-4

10

-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル] -3H-キナゾリン-4-オンを得た。 ^{1}H -NMR (CDCl₃) δ : 8. 24 (dd, J=1.5Hz, 8.1Hz, 1H), 7. 77~7.65 (m, 4H), 7. 51 (ddd, J=1.5Hz, 6.9Hz, 8.5Hz, 1H), 7. 47~7.42 (m, 1H), 7. 23~7.21 (m, 1H), 6. 83 (s, 1H), 4.91 (s, 2H), 3.74 (t, J=5.0Hz, 4H), 3.0 7 (t, J=7.3Hz, 2H), 2.58 (t, J=5.4Hz, 4H), 2.48 (t, J=7.3Hz, 2H), 1.91 (q, J=7.7Hz, 2H), 1.74 (q, J=7.7Hz, 2H)

15 Mass, $m/e: 428 (M^+), 157 (base)$

Mass, $m/e: 446 (M^+), 171 (base)$

実施例4-5

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-[4-(3-メチルキノリン-2-1-4ル) ピペラジン-1-4ル] ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

- 20 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 83 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 77 (s, 1H), 7. 60 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 31 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 4. 98 (s, 2H), 3. 35~3. 33 (m, 4H), 2. 93 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 64 (br s, 4H), 2. 59 (t, J=6. 2Hz, 2H),
- 25 2. $53\sim2$. 50 (m, 2H), 2. 47 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 42 (d, J=0. 8Hz, 3H), 1. $83\sim1$. 65 (m, 8H)

実施例4-6

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-[4-(3, 4-ジメチルキノリ

ンー2ーイル) ピペラジンー1ーイル] ブチル] -5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー3 H -キナゾリンー4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 87 (d, J=7. 3Hz, 1H), 7. 83 (d, J=7. 3Hz, 1H), 7. 53 (t, J=8. 1Hz, 1H), 7. 37~7. 35 (m, 1H), 4. 99 (s, 2H), 3. 27 (br s, 4H), 2. 93 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 64 (br s, 4H), 2. 59 (t, J=5. 8Hz, 2H), 2. 5 (s, 3H), 2. 52 (t, J=6. 2Hz, 2H), 2. 47~2. 46 (m, 2H), 2. 37 (s, 3H), 1. 81~1. 67 (m, 8H)

Mass, m/e: 460 (M⁺), 185 (base)

10 実施例4-7

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-[4-(2,3-ジヒドロ-1H-2)] に 3-ジヒドロ-1H に 3-ジセパンタ[c] キノリン-4-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル 3-5, 6, 7, 3-Fトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 80 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 64 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 53~7. 49 (m, 1H), 7. 30~7. 26 (m, 1H), 4. 96 (s, 2H), 3. 57 (br s, 4H), 3. 17 (t, J=7. 3Hz, 2H), 3. 04 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 93 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 60~2. 57 (m, 6H), 2. 52 (t, J=6. 2Hz, 2H), 2. 47~2. 44 (m, 2H), 2. 22 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 82~1. 65 (m, 8)

Mass, $m/e: 472 (M^+), 197 (base)$

実施例4-8

H)

20

25

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-[4-(7, 8, 9, 10-テトラヒドロフェナントリジン<math>-6-イル)ピペラジン-1-イル] ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キナゾリン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 84 \sim 7. 80 (m, 2H), 7. 53 (t, J=8. 1 Hz, 1H), 7. 37 \sim 7. 33 (m, 1H), 4. 99 (s, 2H), 3. 31 (b r s, 4H), 3. 10 (t, J=6. 6 Hz, 2H), 2. 95 \sim 2. 91 (m, 2H), 2. 76 (t, J=5. 8 Hz, 2H), 2. 62 (b r s, 4H), 2. 60 \sim 2. 5

7 (m, 2H), 2. 52 (t, J = 6. 2Hz, 2H), 2. $49 \sim 2$. 45 (m, 2H), 1. $98 \sim 1$. 93 (m, 2H), 1. $82 \sim 1$. 65 (m, 10H) Mass, m/e: 486 (M⁺), 211 (base)

<u>実施例4-9</u>

15 77 \sim 1. 69 (m, 2H)

Mass, $m/e: 456 (M^+), 185 (base)$

実施例4-10

20

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-[4-(2,3-ジヒドロ-1H-2) -シクロペンタ [c] キノリン-4-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル] <math>-3 H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 24 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H),
7. 80 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 73 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz,
8. 5Hz, 1H), 7. 67~7. 63 (m, 2H), 7. 51 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz,
z, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 47~7. 42 (m, 2H), 7. 28 (dddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 4. 93 (s, 2H), 3. 58 (br s, 4H), 3. 19~3. 15 (m, 2H), 3. 10~3. 03 (m, 4H),
2. 62 (br s, 4H), 2. 49 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 23 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 91 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 75~1. 71 (m, 2H)

Mass, $m/e:468 (M^+), 197 (base)$

<u>実施例4-11</u>

5

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-[4-(7,8,9,10-テトラヒドロフェナントリジン-6-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル] <math>-3 H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 24 (dd, J=1. 5Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 84~7. 80 (m, 2H), 7. 73 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 67 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 44 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 35 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 4. 95 (s, 2H), 3. 32 (br s, 4H), 3. 11~3. 06 (m, 4H), 2. 76 (t, J=5. 8Hz, 2H), 2. 64 (br s, 4H), 2. 51 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 00~1. 88 (m, 2H), 1. 79~1. 71 (m, 2H) Mass, m/e: 482 (M⁺), 211 (base)

15 実施例 4-12

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-ピリド[3, 2-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ:8.83 (dd, J=1.5Hz, 4.2Hz, 1H),
8.01 (dd, J=1.5Hz, 8.5Hz, 1H), 7.88 (d, J=9.2Hz,
1H), 7.70~7.64 (m, 2H), 7.58 (d, J=2.1Hz, 1H), 7.5
4~7.50 (m, 1H), 7.23~7.19 (m, 1H), 6.97 (d, J=8.9
Hz, 1H), 5.03 (s, 2H), 3.76 (t, J=5.0Hz, 4H), 3.10 (t, J=7.3Hz, 2H), 2.59 (t, J=5.0Hz, 4H), 2.48 (t, J=7.3Hz, 2H), 1.92 (q, J=7.7Hz, 2H), 1.76~1.71 (m, 2H)

Mass, m/e:429 (M⁺), 157 (base)

<u>実施例4-13</u>

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-ピロロ[1, 2-a] キノキサリン-4-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-3 Hーキナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 24 (dd, J=1. 2Hz, 7. 7Hz, 1H),
7. 80 (m, 1H), 7. 75~7. 73 (m, 1H), 7. 72 (dd, J=1. 5Hz, 5. 4Hz, 1H), 7. 67~7. 66 (m, 1H), 7. 65~7. 64 (m, 1H), 7. 46~7. 43 (m, 1H), 7. 33~7. 28 (m, 1H), 7. 27~7.

23 (m, 1H), 6. 77 (dd, J=1. 2Hz, 3. 9Hz, 1H), 6. 75~6.

73 (m, 1H), 4. 91 (s, 2H), 3. 82 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 08 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 65 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 50 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 91 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 77~1. 69 (m, 2H)

10 Mass, $m/e: 429 (M^+), 157 (base)$

実施例4-14

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-ピロロ[1, 2-a] キノキサリン-4-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-3 H-ピリド[3, 2-d] ピリミジン-4-オンを得た。

15 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 84 (dd, J=1. 5Hz, 4. 2Hz, 1H), 8. 00 (dd, J=1. 5Hz, 6. 1Hz, 1H), 7. 80 (dd, J=1. 5Hz, 2. 7Hz, 1H), 7. 71 (dd, J=1. 5Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 66 (dd, J=1. 5Hz, 3. 1Hz, 1H), 7. 65~7. 64 (m, 1H), 7. 33~7. 22 (m, 2H), 6. 77~6. 73 (m, 2H), 5. 04 (s, 2H), 3. 82 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 10 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 65 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 51 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 92 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 73 (q, J=7. 3Hz, 2H) Mass, m/e: 468 (M+), 196 (base)

実施例4-15

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-7-クロロ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-キナゾリン-4-オンを得た。
 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 16 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 88 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 67 (d, J=1. 9Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5

Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 43 (d, J=1. 9Hz, 1H), 7. 3 8 (d, J=2. 3Hz, 1H), 7. 21 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 89 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 06 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 48 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 90 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 71 (q, J=7. 3Hz, 2H) Mass, $m/e: 462 (M^+), 157 (base)$

実施例 4-16

5

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-6-ブロモ-2-[4-(4-キノリン-2
10 ーイルピペラジン-1ーイル) ブチル] -3H-キナゾリン-4ーオンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 37 (d, J=2. 3Hz, 1H), 7. 88 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 80 (dd, J=2. 3Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 7
9 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 54~7.
50 (m, 2H), 7. 23~7. 19 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1
15 H), 4. 91 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 06 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 48 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 90 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 71 (t, J=7. 7Hz, 2H)

Mass, $m/e:506 (M^+), 157 (base)$

20 実施例4-17

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-6, 7, 8-トリメトキシ-2-[4-(4-1)] -キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-3 H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 87 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (dd, J=1. 2Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 5 8 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 21 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 91 (s, 2H), 4. 08 (s, 3H), 4. 02 (s, 3H), 3. 96 (s, 3H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 07 (t, J=7.

7 Hz, 2 H), 2.58 (t, J=5.0 Hz, 4 H), 2.47 (t, J=7.7 Hz, 2 H), 1.92 (q, J=7.7 Hz, 2 H), 1.72 (q, J=7.7 Hz, 2 H) Mass, m/e:157 (base)

<u>実施例4-18</u>

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-チエノ[3, 2-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 76 (d, J=5. 0Hz, 1H), 7. 69 (d, J=7. 3Hz, 1H), 7. 58 (dd, J=1. 5Hz, 8. 0Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 27 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 21 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 94 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 08 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 47 (t, J=7. 7Hz, 2H), 1. 89 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 71 (q, J=7. 7Hz, 2H)

15 Mass, $m/e: 434 (M^+), 157 (base)$

実施例4-19

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-8-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル]-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 08 (dd, J=0.8Hz, 8.1Hz, 1H),

7. 88 (d, J=8.9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8.5Hz, 1H), 7. 58 (ddd, J=1.5Hz, 6.2Hz, 7.7Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1.5Hz, 6.9Hz, 8.5Hz, 1H), 7. 32 (t, J=7.7Hz, 1H),

7. 23~7.19 (m, 1H), 6.97 (d, J=9.2Hz, 1H), 4.88 (s, 2H), 3.76 (t, J=5.0Hz, 4H), 3.07 (t, J=7.7Hz, 2H),

25 2.59 (t, J=5.4Hz, 4H), 2.50 (t, J=7.7Hz, 2H), 1.9

Mass, $m/e: 442 (M^+), 157 (base)$

5 (q, J = 7. 3 H z, 2 H), 1. $7 7 \sim 1$. 7 3 (m, 2 H)

実施例4-20

実施例4-1と同様にして、3-アミノー6-メチルー2-[4-(4-キノリンー2

 $- \text{イルピペラジン-1- \text{イル}} \ \text{ブチル} \] \ - 3 \, \text{H} - \text{キナゾリン-4} - \text{オンを得た}.$ $^1 \text{H} - \text{NMR} \ (\text{CDC1}_3) \ \delta : 8. \ 0.2 \ (\text{s}, 1\text{H}), 7. \ 8.8 \ (\text{d}, J=8. 9 \, \text{Hz}, 1\text{H}), 7. \ 6.9 \ (\text{d}, J=8. 5 \, \text{Hz}, 1\text{H}), 7. \ 5.9 \sim 7. \ 5.0 \ (\text{m}, 4\text{H}), 7. \ 2.3 \sim 7. \ 1.9 \ (\text{m}, 1\text{H}), 6. \ 9.7 \ (\text{d}, J=9. 2 \, \text{Hz}, 1\text{H}), 4. \ 9.0 \ (\text{s}, 2\text{H}), 3. \ 7.5 \ (\text{t}, J=5. 0 \, \text{Hz}, 4\text{H}), 3. \ 0.6 \ (\text{t}, J=1. 7 \, \text{Hz}, 2\text{H}), 2. \ 5.0 \ (\text{t}, J=5. 0 \, \text{Hz}, 4\text{H}), 2. \ 4.9 \sim 2. \ 4.4 \ (\text{m}, 2\text{H}), 2. \ 4.8 \ (\text{s}, 3\text{H}), 1. \ 9.0 \ (\text{q}, J=7. 7 \, \text{Hz}, 2\text{H}), 1. \ 7.2 \ (\text{q}, J=7. 7 \, \text{Hz}, 2\text{H}) \ Mass, m/e: 4.4.2 \ (\text{M}^+), 1.5.7 \ (\text{base})$

実施例4-21

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-5-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-キナゾリン-4-オンを得た。

「H-NMR (CDC13) δ: 8. 08 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 59~7. 54 (m, 2H), 7. 54~7. 50 (m, 1H), 7. 32 (t, J=7. 7Hz, 1H), 7. 2

15 3~7. 20 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 89 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 07 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 61 (s, 3H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 49 (t, J=7. 7Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 77~1. 70 (m, 2H) Mass, m/e: 442 (M+), 157 (base)

20 実施例4-22

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-[4-(5-メトキシキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル] -3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ:8. 28 (d, J=10.0Hz, 1H), 8. 25~8.
23 (m, 1H), 7. 66 (d, J=8.1Hz, 1H), 7. 47~7. 40 (m, 2

25 H), 7. 32 (ddd, J=1.5Hz, 6.9Hz, 8.5Hz, 1H), 7. 29 (d, J=8.5Hz, 1H), 6. 91 (d, J=9.2Hz, 1H), 6. 56 (d, J=6.9Hz, 1H), 4. 91 (s, 2H), 3. 94 (s, 3H), 3. 75 (t, J=5.0Hz, 4H), 3. 07 (t, J=7.7Hz, 2H), 2. 58 (t, J=5.1Hz, 4H), 2. 48 (t, J=7.7Hz, 2H), 1. 91 (q, J=7.7Hz, 2H),

1. $76 \sim 1$. 69 (m, 2H)

Mass, $m/e:458 (M^+), 187 (base)$

実施例4-23

実施例4 — 1 と同様にして、3 — アミノー2 — [4 — (4 — キノリンー2 — イルピペラ ジンー1 — イル) ブチル] — 3 H — チエノ [2, 3 — d] ピリミジンー4 — オンを得た。

¹ H — NMR (CDC1₃) δ: 7. 88 (d, J = 9. 2 H z, 1 H), 7. 79 (d, J = 8. 4 H z, 1 H), 7. 58 (d, J = 8. 1 H z, 1 H), 7. 52 (m, 1 H), 7. 42 (d, J = 5. 8, 1 H), 7. 23 ~ 7. 18 (m, 2 H), 6. 97 (d, J = 9. 2 H z, 1 H), 6. 56 (d, J = 6. 9 H z, 1 H), 4. 93 (s, 2 H), 3. 75 (t, J = 5. 0 H z, 4 H), 3. 07 (t, J = 7. 7 H z, 2 H), 2. 58 (t, J = 5. 0 H z, 4 H), 2. 48 (t, J = 7. 7 H z, 2 H), 1. 89 ~ 1. 87 (m, 2 H), 1. 72 ~ 1. 70 (m, 2 H)

Mass, mm/e: 434 (M+), 157 (base)

実施例4-24

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-8-クロロ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-キナゾリン-4-オンを得た。

「H-NMR (CDCl3) δ:8. 16 (dd, J=1. 5Hz, 8. 1Hz, 1H),
7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 81 (dd, J=1. 5Hz, 8. 1Hz, 1H),
7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=7. 7Hz, 1H),
7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 38~7. 3
4 (m, 1H), 7. 23~7. 19 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H),
4. 93 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 12 (t, J=7. 7Hz, 2H), 1. 95 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 75 (q, J=7. 7Hz, 2H)

25 Mass, rm/e: 462 (M+), 157 (base)

<u>実施例4-25</u>

J=8.5 H z, 1H), 7. $59 \sim 7$. 50 (m, 4H), 7. 44 (dd, J=2. 7 Hz, 6. 6 Hz, 1H), 7. $23 \sim 7$. 19 (m, 1H), 6. 97 (d, J=8. 9 Hz, 1H), 4. 86 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 05 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 48 (t, J=7. 7Hz, 2H), 1. 89 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 75 \sim 1. 69 (m, 2H) Mass, m/e: 462 (M⁺), 157 (base)

実施例4-26

5

実施例 4-1 と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-3 H-ベンゾ [g] キナゾリン-4-オンを得た。

10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 87 (s, 1H), 8. 17 (s, 1H), 8. 05 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 97 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 88 (d, J=8. 3Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 62~7. 58 (m, 2H), 7. 55~7. 51 (m, 2H), 7. 24~7. 20 (m, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 87 (s, 2H), 3. 77 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3.

15 11 (t, J = 7. 7Hz, 2H), 2. 60 (t, J = 5. 0Hz, 4H), 2. 51 (t, J = 7. 7Hz, 2H), 1. 96 (q, J = 7. 7Hz, 2H), 1. 76 (q, J = 7. 7Hz, 2H)

Mass, $m/e: 478 (M^+), 157 (base)$

Mass, $m/e: 446 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例4-27</u>

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-8-フルオロ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-キナゾリン-4-オンを得た。

'H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 66~7. 62 (m, 1H), 7. 59 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 54~7. 51 (m, 1H), 7. 45 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 23~7. 19 (m, 1H), 7. 11~7. 06 (m, 1H), 6. 97 (d, J=8. 9Hz, 1H), 4. 86 (s, 2H), 3. 76 (br s, 4H), 3. 06 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 59 (br s, 4H), 2. 50~2. 46 (m, 2H), 1. 92~1. 87 (m, 2H), 1. 72~1. 70 (m, 2H)

実施例4-28

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-5-ヒドラジノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ:9.15 (s, 2H), 7.88 (d, J=9.2Hz,

5 1H), 7.69 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.58 (d, J=8.5Hz, 1H),

7.55~7.50 (m, 2H), 7.23~7.19 (m, 1H), 7.00 (d, J=7.3Hz, 1H), 6.97 (d, J=8.9Hz, 1H), 6.87~6.85 (m, 1H), 4.73 (s, 2H), 3.76~3.74 (m, 4H), 3.63 (s, 2H),

3.00 (t, J=7.7Hz, 2H), 2.58 (t, J=5.0Hz, 4H), 2.4

10 7 (t, J=7.3Hz, 2H), 1.87 (q, 2H), 1.72~1.68 (m, 2H)

Mass, m/e:446 (M+), 157 (base)

実施例4-29

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-7-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3 H-キナゾリン-4-オンを得た。

15 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 11 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 58 (d, J=7. 0Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 27 (m, 1H), 7. 23~7. 19 (m, 2H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 88 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 07~3. 0 4 (m, 2H), 2. 61 (s, 3H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 49 ~2. 46 (m, 2H), 2. 48 (s, 3H), 1. 90 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 72 (q, J=7. 7Hz, 2H)

Mass, $m/e: 442 (M^+), 157 (base)$

実施例4-30

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-5-メチル-4-オキソ-2-[4-(4-4)リン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3,4-ジヒドロチエノ[2,3-d]ピリミジン-6-カルボン酸エチルエステルを得た。
 ¹H-NMR(CDC1₃)δ:7.88(d, J=8.9Hz,1H),7.69(d,

J = 8.5 Hz, 1H), 7.58 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.54 \sim 7.52 (m,

1H), 7. $23 \sim 7$. 21 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 8 8 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 06 (t, J=5. 0Hz, 2H), 2. 93 (s, 3H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. $48 \sim 2$. 4 5 (m, 2H), 1. $88 \sim 1$. 86 (m, 2H), 1. $71 \sim 1$. 69 (m, 2H), 1. 39 (t, J=6. 9Hz, 3H)

Mass, $m/e:520 (M^+), 157 (base)$

実施例4-31

5

10

15

25

実施例 4-1 と同様にして、3-アミノ-2-[4-[4-(5-メトキシキノリン-2-イル) ピペラジンー <math>1-イル] ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロー <math>3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 8. 28 (d, J=9. 6Hz, 1H), 7. 44~7. 40 (m, 1H), 7. 28 (d, J=7. 7Hz, 1H), 6. 92 (d, J=9. 2Hz, 1H), 6. 58 (d, J=7. 3Hz, 1H), 4. 94 (s, 2H), 3. 98 (s, 3H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 94~2. 90 (s, 3H), 2. 60~2. 55 (m, 6H), 2. 44 (t, J=7. 7Hz, 2H), 1. 83~1. 60 (m, 8H)

Mass, $m/e: 462 (M^+), 187 (base)$

実施例4-32

実施例 4-1 と同様にして、3-アミノ-6-フェニルー2-[4-(4-キノリンー20 2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 88 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 79 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 34 \sim 7. 19 (m, 6H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 96 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz)

z, 4H), 2. 95 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 75 (m, 2H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 46 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 16 \sim 2. 12 (m, 1H), 1. 96 \sim 1. 61 (m, 8H)

Mass, $m/e:508 (M^+), 157 (base)$

実施例 4 - 3 3

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-[4-(4,8-ジメチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル] -5,6,7,8-テトラヒドロ-3H -キナゾリン-4-オンを得た。

5 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 63 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 40 (d, J=6. 9Hz, 1H), 7. 15 \sim 7. 12 (m, 1H), 6. 82 (s, 1H), 4. 9 5 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 93 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 64 (s, 3H), 2. 60 \sim 2. 56 (m, 6H), 2. 58 (s, 3H), 2. 53 \sim 2. 50 (m, 2H), 2. 44 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 84 \sim 1.

10 61 (m, 8H)

Mass, $m/e: 460 (M^+), 185 (base)$

<u>実施例4-34</u>

Mass, m/e:456 (M⁺), 185 (base)

<u> 実施例4-35</u>

H)

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 79 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 58 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5

2 (d d d, J=1.5Hz, 6. 9 Hz, 8. 5 Hz, 1 H), 7. 23 \sim 7. 19 (m, 1 H), 6. 97 (d, J=9.2Hz, 1 H), 4. 88 (s, 2 H), 3. 76 (t, J=5.0Hz, 4 H), 3. 04 (t, J=7.7Hz, 2 H), 2. 57 (t, J=5.0Hz, 4 H), 2. 46 \sim 2. 44 (m, 2 H), 2. 46 (d, J=0.8Hz, 3 H), 2. 37 (d, J=0.8Hz, 3 H), 1. 88 \sim 1. 82 (m, 2 H), 1. 72 \sim 1. 66 (m, 2 H)

Mass, $m/e: 462 (M^+), 157 (base)$

実施例4-36

実施例4-1と同様にして、3-rミノ-8-メチル-2-[4-(4-キノリン-210 -イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒド-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 88 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 54~7. 50 (m, 1H), 7. 23~7. 19 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 0Hz, 1H), 4. 9 2 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 92 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 66~2. 65 (m, 1H), 2. 57 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 5 6~2. 40 (m, 4H), 1. 87~1. 57 (m, 11H)

Mass, m/e:446 (M^+), 157 (base)

実施例4-37

15

25

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5,5 a,6,7,8,9,9 a,10-オクタヒドロ-3H-ベンゾ[g]キナゾリン-4-オンを得た。
 ¹H-NMR (CDC1₃)δ:7.88(d, J=8.9Hz,1H),7.69(d,

J=8. 9Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 23 \sim 7. 19 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 93 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 95 \sim 2. 90 (m, 2H), 2. 64 \sim 2. 57 (m, 8H), 2. 45 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 04 \sim 1. 98 (m, 2H), 1. 83 \sim 1. 40 (m, 14H)

Mass, $m/e: 486 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例4-38</u>

5

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-5, 7-ジメチル-2-[4-(4-キノリン-2-7ルピペラジン-1-7ル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 Hーキナゾリン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. ^{1}Hz , 1H), 7. 58 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 54 \sim 7. 50 (m, 1H), 7. 23 \sim 7. 19 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 9 3 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 91 (t, J=7. 7Hz,

10 2H), 2. 57 (m, 6H), 2. 44 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 27~2. 2 2 (m, 1H), 2. 03~1. 98 (m, 1H), 1. 84~1. 63 (m, 6H), 1. 30 (d, J=6. 6Hz, 3H), 1. 03 (d, J=6. 6Hz, 3H) Mass. m/e: 460 (M⁺), 157 (base)

実施例4-39

15 実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5, 6, 7-トリヒドロ-3 H-シクロペンタ [d] ピリミジン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 88 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=0. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 21 (ddd, J=1. 2Hz, 7. 0Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 97 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 97 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 86~2. 80 (m, 4H), 2. 57 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 45 (t, J=7. 5Hz, 2H), 2. 08 (t, J=7. 7Hz, 2H), 1. 84~1. 78 (m,

25 2H), 1. $70 \sim 1$. 61 (m, 2H)

Mass, m/e:418 (M⁺), 402, 157 (base)

実施例4-40

実施例4-1と同様にして、3-r ミノー8-メトキシー2-[4-(4-キノリンー 2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 87 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 81 (dd, J=0. 8Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5 Hz, 1H), 7. 39~7. 36 (m, 1H), 7. 22~7. 20 (m, 1H), 7. 1 7 (d, J=6. 9Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 96 (s, 2H), 4. 00 (s, 3H), 3. 75 (t, J=4. 6Hz, 4H), 3. 12 (t, J=8. 1Hz, 2H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 47 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 94~1. 86 (m, 2H), 1. 75~1. 68 (m, 2H) Mass, m/e: 458 (M+), 442, 157 (base)

10 実施例4-41

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-6,7-ジメトキシ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃)δ:7.88(d,J=9.3Hz,1H),7.69(d,J=8.1Hz,1H),7.53(s,1H),7.52(ddd,J=1.5Hz,6.9Hz,8.5Hz,1H),7.22(ddd,J=1.2Hz,6.9Hz,8.1Hz,1H),7.22(ddd,J=1.2Hz,6.9Hz,8.1Hz,1H),7.06(s,1H),6.97(d,J=9.2Hz,1H),4.90(s,2H),3.99(brs,6H),3.75(m,4H),3.05(t,J=7.7Hz,2H),2.63(m,4H),2.51(t,J=6.9Hz,2H),1.92~1.86(m,2H),1.78~1.71(m,2H)

20 Mass,m/e:488(M+),472,157(base)

実施例4-42

実施例 4-1 と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8, 9 -ペンタヒドロ-3H-シクロヘプタ [d] ピリミジン-4-オンを得た。

25 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 88 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 58 (d, J=9. 1Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 22 \sim 7. 20 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 3Hz, 1H), 5. 00 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 91 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 75 (t, J=8. 5Hz, 2

H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 45 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. $83\sim1$. 78 (m, 4H), 1. $70\sim1$. 60 (m, 6H) Mass, m/e: 446 (M⁺), 430, 157 (base)

実施例 4 -- 4 3

実施例 4-1 と同様にして、4-アミノ-12 -メチル-5-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -4, 6, 12-トリアザートリシクロ[7.2.1. O*2・7*] ドデカー2(7), 5-ジェン-3-オンを得た。
 ¹H-NM R (CDC1₃) δ: 7.87 (d, J=9.2Hz, 1H), 7.69 (d, J=7.5 Hz, 1H), 7.58 (d, J=8.1 Hz, 1H), 7.53~7.50 (m, M)

10 1H), 7. $23 \sim 7$. 21 (m, 1H), 6. 95 (d, J=9. 2Hz, 1H), 5. 0 0 (s, 2H), 3. 74 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 11 (s, 3H), 2. 87 (t, J=5. 3Hz, 4H), 2. $56 \sim 2$. 53 (m, 4H), 2. $45 \sim 2$. 37 (m, 4H), 2. $06 \sim 1$. 54 (m, 8H)

Mass, m/e:281, 255, 171, 157 (base), 145, 128

15 実施例4-44

ステップ4-44-A: 実施例4-1と同様にして、3-アミノー6-tertーブトキシカルボニルー2-[4-(4-キノリンー2-イルピペラジンー1-イル) ブチル]ー5, 6, 7, 8-テトラヒドロー3Hーピリド[4, 3-d] ピリミジンー4-オンを得た。

20 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 88 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 1 Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1 Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 21 (ddd, J=1. 2Hz, 7. 0Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 97 (d, J=8. 8Hz, 1H), 4. 96 (s, 2H), 4. 35 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 65 (t, J=25. 7Hz, 2H), 2. 95 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 57 (t, J=5. 0Hz, 4HI), 2. 45 (t, J=7. 4Hz, 2H), 1. 84~1. 77 (m, 2H), 1. 70~1. 64 (m, 2H), 1. 48 (s, 9H)

Mass, m/e:533 (M⁺), 433, 157 (base)

ステップ 4-44-B:上記ステップ 4-44-Aで合成した3-アミノー6-ter

tーブトキシカルボニルー2ー [4-(4-+)] [4-+]

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 88 (d, J=8. 7Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 23 \sim 7. 17 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 3Hz, 1H), 4. 95 (s, 2H), 3. 80 (s, 2H), 3. 7 5 (t, J=4. 6Hz, 4H), 3. 10 (t, J=5. 8Hz, 2H), 2. 95 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 62 (t, J=5. 8Hz, 2H), 2. 58 (t, J=5.

15 2 Hz, 4 H), 2. 4 5 (t, J = 7. 4 Hz, 2 H), 2. 3 5 (s, 1 H), 1. 8 3 ~ 1 . 7 9 (m, 2 H), 1. $6 \text{ 9} \sim 1$. 6 4 (m, 2 H)

Mass, m/e: 433 (M⁺, base), 417, 157

実施例4-45

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラ 20 ジン-1-イル)プロピル]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 58 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 54~7. 50 (m, 1H), 7. 24~7. 20 (m, 1H), 6. 95 (d, J=9. 2Hz, 1H), 5. 5 7 (s, 2H), 3. 70 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 01~2. 98 (m, 2H), 2. 61~2. 50 (m, 8H), 2. 47~2. 44 (m, 2H), 2. 05 (q, J=6. 9Hz, 2H), 1. 82~1. 70 (m, 4H)

Mass, $m/e:418 (M^+), 157 (base)$

実施例4-46

25

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[2-(4-キノリン-2-イルピペラ・ジン-1-イル) エチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロー <math>3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC 1₃) δ : 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7, 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 24~7. 20 (m, 1H), 6. 96 (d, J=9. 2Hz, 1H), 5. 71 (s, 2H), 3. 72 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 14 (t, J=6. 5Hz, 2H), 2. 86 (t, J=6. 5Hz, 2H), 2. 69 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 59 (t, J=6. 2Hz, 2H), 2.

10 53 (t, J = 6. 2 H z, 2 H), 1. $81 \sim 1$. 72 (m, 4 H)

Mass, $m/e: 404 (M^+), 157 (base)$

実施例4-47

15

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[5-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ペンチル]-5,6,7,8-テトラヒドロー<math>3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC 1₃) δ : 7. 87 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 2Hz, 1H), 7, 54~7. 50 (m, 1H), 7, 23~7. 19 (m, 1H), 6. 97 (d, J=8. 9Hz, 1H), 4. 8 6 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 89 (t, J=7. 7Hz,

20 2H), 2. $60\sim2$. 55 (m, 6H), 2. $53\sim2$. 50 (m, 2H), 2. 40 (t, J=7. 7Hz, 2H), 1. $81\sim1$. 71 (m, 6H), 1. $64\sim1$. 57 (m, 2H), 1. $50\sim1$. 44 (m, 2H)

Mass, m/e: 446 (M⁺), 157 (base)

実施例4-48

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-7-tertーブチルオキシカルボニル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-ピリド[4',3':4,5] チエノ[2,3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC l_{3}) $\delta:7.88$ (d, J=9.2Hz,1H), 7.69 (d,

J=8. 5 Hz, 1 H), $7. 56 \sim 7. 60 \text{ (m, } 1 \text{ H)}$, 7. 52 (d d d, J=1. 5 Hz, 6. 9 Hz, 8. 5 Hz, 1 H), 7. 21 (d d d, J=1. 5 Hz, 6. 9 Hz, 8. 5 Hz, 1 H), 6. 97 (d, J=9. 3 Hz, 1 H), 4. 88 (s, 2 H), 4. 60 (br s, 2 H), $3. 68 \sim 3. 78 \text{ (m, } 6 \text{ H)}$, $3. 00 \sim 3. 12 \text{ (m, } 4 \text{ H)}$, $2. 55 \sim 2. 60 \text{ (m, } 4 \text{ H)}$, 2. 46 (t, J=7. 0 Hz, 2 H), $1. 82 \sim 1. 91 \text{ (m, } 2 \text{ H)}$, $1. 66 \sim 1. 73 \text{ (m, } 2 \text{ H)}$, 1. 48 (s, 9 H) Mass, $m \neq 1. 58 \approx 1. 58$

実施例4-49

実施例4-1と同様にして、7-アセチル-3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イル) ブチル] 5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-ピリド [4', 3': 4, 5] チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

「H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (dd, J=1. 1Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 90 (br s, 2H), 4. 79 (s, 2H), 3. 72~3. 80 (m, 6H), 3. 13~3. 18 (m, 2H), 3. 04 (t, J=7. 0Hz, 4H), 2. 60 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 48 (t, J=7. 0Hz, 2H), 2. 20 (s, 3H), 1. 87 (q, J=7. 0Hz, 2H), 1. 70 (q, J=7. 0Hz, 2H)

Mass, $m/e:531 (M^+), 387, 157 (base)$

実施例4-50

20

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-ベンゾ <math>[4, 5] チェノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

25 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (dd, J=1. 5Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 5 1 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 21 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 21 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 87 (s, 2H), 3. 73~3. 79 (m, 4H), 2. 96~3. 05 (m, 4H),

2. 75 (t, J=5. 9Hz, 2H), 2. 58 (br s, 4H), 2. 46 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 81 \sim 1. 92 (m, 6H), 1. 65 \sim 1. 74 (m, 2H) Mass, m/e: 488 (M⁺), 472, 344, 157 (base)

実施例 4-51

5 実施例4-1と同様にして、7-アセチル-3-アミノ-2-[4-[4-(4-フェニルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-ピリド[4', 3':4, 5] チエノ[2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 75~7. 77 (m, 2H), 7. 70 (dd, J= 10 3. 1Hz, 5. 2Hz, 1H), 7. 61 (dd, J=1. 1Hz, 8. 5Hz, 2), 7. 45~7. 56 (m, 4H), 7. 16 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 4. 90 (s, 2H), 3. 71~3. 83 (m, 6H), 3. 15 (t, J=5. 7Hz, 2H), 3. 04 (t, J=7. 7Hz, 4H) 2. 58 (t, J=5. 0H, 4H), 2. 46 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 20 (s, 3H), 1. 87 (q, 10 cm)

15 $J = 7.7 Hz, 2H), 1.62 \sim 1.74 (m, 2H)$

Mass, $m/e:607 (M^+), 279, 149 (base)$

実施例4-52

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-6-クロロ-2-[4-(4-キノリン-2-1ルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-3 H-キナゾリン-4-オンを得た。

20 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 19 (d, J=2. 3Hz, 1H), 7. 87 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 68 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 66 (dd, J=2. 3Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 60 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 56~7. 59 (m, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 21 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 6. 96 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 90 (br s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 05 (t, J=7. 4Hz, 2H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 47 (t, J=7. 4Hz, 2H), 1. 89 (q, J=7. 4Hz, 2H), 1. 71 (q, J=7. 4Hz, 2H)

Mass, $m/e: 462 (M^+), 446, 157 (base)$

実施例 4-53

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-6-メトキシ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7.88 (d, J=8.9Hz, 1H), 7.69 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.59~7.61 (m, 1H), 7.58 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.52 (ddd, J=1.5Hz, 6.9Hz, 8.5Hz, 1H), 7.34 (d, J=3.0Hz, 1H), 7.32 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.21 (ddd, J=1.5Hz, 6.9Hz, 8.5Hz, 1H), 7.21 (ddd, J=1.5Hz, 6.9Hz, 8.5Hz, 1H), 6.97 (d, J=1.5Hz, 1H), 4.92 (s, 2H), 3.19 (s, 3H), 3.73~3.77 (4H, m), 3.05 (t, J=7.7Hz, 2H), 2.58 (t, J=7.7Hz, 1H), 1.89 (q, J=7.7Hz, 1H), 1.71 (q, J=7.7Hz, 1H) Mass, m/e:458 (M+), 442, 157 (base)

実施例4-54

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラ ジン-1-イル) ブチル] -7-トリフルオロメチル-<math>3 H-キナゾ**リ**ノン-4-オンを 得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 35 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 96 (s, 1H), 7. 87 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 67 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 65 (dd, J=1. 5Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 58 (dd, J=0. 8Hz, 20 7. 7Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 21 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 5Hz, 1H), 6. 96 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 95 (s, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 09 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 49 (t, J=7. 7Hz, 2H), 1. 92 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 72 (q, J=7.

25 7 H z, 2 H)

Mass, m/e:496 (M^+), 480, 157

実施例4-55

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-3 Hーピリド [3', 2'-4, 5] チエノ [3, 2-d] ピ

リジンー4ーオンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8.75$ (dd, J=1.5Hz,4.5Hz,1H), 8. 54 (dd, J=1. 5Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 87 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 67 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 56 \sim 7. 60 (m, 1H), 7. 5 2 (ddd, J=1.5Hz, 7.0H, 8.5Hz, 1H), 7.45 (dd, J=4. 5 6Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 21 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 5H z, 1H), 6. 96 (d, J=8. 9Hz, 1H), 5. 09 (s, 2H), 3. $71\sim3$. 79 (m, 4H), 3. 14 (t, J=7.7Hz, 2H), 2. 59 (t, J=5.0H)z, 4H), 2. 50 (t, J=7. 7Hz, 2H), 1. 95 (q, J=7. 7Hz, 2 10

H), 1. 74 (q, J = 7. 7Hz, 2H)

Mass, $m/e: 485 (M^+), 470, 341, 157 (base)$

実施例4-56

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-6-フルオロ-2-[4-(4-キノリン-2ーイルピペラジンー1ーイル) ブチル] ー3Hーキナゾリンー4ーオンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:7.89$ (d, J=9.2Hz, 1H), 7.87 (dd, 15 I = 2.7 Hz, 8. 5 Hz, 1H), 7. $72 \sim 7$. 65 (m, 2H), 7. 59 (dd, J = 1. 2 H z, 8. 1 H z, 1 H), 7. 53 (dd.d, J = 1. 5 H z, 6. 9 H z, 8. 5 H z, 1 H), 7. 46 (d t, J = 2. 7 H z, 8. 5 H z, 1 H), 7. 22 (d z)dd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 98(d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 92 (s, 2H), 3. 76 (t, J = 5. 0Hz, 4H), 3. O 7 (t, J20 =7.7 Hz, 2H), 2.59 (t, J=5.0 Hz, 4H), 2.49 (t, J=7. 7 Hz, 2 H), 1.91 (q, J=7.7 Hz, 2 H), 1.73 (q, J=7.7 Hz, 2 Hz)

Mass, $m/e: 446 (M^+), 157 (base)$

実施例4-57 25

2H)

実施例4-1と同様にして、3-アミノー7-フルオロー2-[4-(4-キノリンー 2ーイルピペラジン-1ーイル) ブチル] -3H-キナゾリン-4-オンを得た。 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8.25$ (dd, J=6.2Hz, 8.9Hz, 1H), 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 5

9 (d d, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 53 (d d d, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 31 (d d, J=2. 7Hz, 9. 6Hz, 1H), 7. 22 (d d d, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1 Hz, 1H), 7. 16 (d t, J=2. 3Hz, 8. 9Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 89 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 07 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 49 (t, J=7. 7Hz, 2H), 1. 9 1 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 73 (q, J=7. 7Hz, 2H) Mass, $m/e: 446 (M^+), 157 (base)$

実施例4-58

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-チエノ[3, 4-d] ピリミジン-4-オンを得た。

「H-NMR (DMSO-d₆) δ:8.02 (d, J=9.2Hz, 1H), 7.69 (d, J=8.1Hz, 1H), 7.58~7.48 (m, 2H), 7.35~7.28 (m, 2H), 7.25~7.18 (m, 2H), 5.51 (br s, 2H), 3.68 (br s, 4H), 3.27 (br s, 2H), 2.53~2.24 (m, 6H), 1.68~1.49 (m, 4H)

Mass, $m/e: 434 (M^+), 157 (base)$

実施例4-59

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-7-メチル-2-[4-(4-キノリン-220 -イルピペラジン-1-イル)ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 89 (d, J= 9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J= 8. 5Hz, 1H), 7. 59 (dd, J= 1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5

3 (ddd, J= 1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J= 25 1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J= 9. 2Hz, 1H),

4. 95 (s, 2H), 3. 76 (t, J= 5. 0Hz, 4H), 2. 93 (t, J= 6. 9Hz, 2H), 2. 74~2. 63 (m, 2H), 2. 58 (t, J= 5. 0Hz, 4H),

2. 49~2. 37 (m, 3H), 2. 28~2. 18 (m, 1H), 1. 92~1. 75 (m, 4H), 1. 72~1. 59 (m, 2H), 1. 34~1. 22 (m, 1H), 1. 0

6 (d, J=6.6Hz, 3H)

Mass, $m/e: 446 (M^+), 157 (base)$

実施例4-60

10

20

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5 3 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 95 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 93 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 77~2. 69 (m, 1H), 2. 67~2. 60 (m, 2H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 45 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 09~1. 98 (m, 1H), 1. 92~1. 62 (m, 6H), 1. 45~1. 32 (m, 1H),

15 1. 08 (d, J = 6.6 Hz, 3H)

Mass, $m/e: 446 (M^+), 157 (base)$

実施例 4 - 6 1

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-6-エチル-2-[4-(4-キノリン-2-1)] -イルピペラジン-1-イル)ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キナゾリン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 59 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 53 (t, J=8. 1Hz, 1H), 7. 22 (t, J=8. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 95 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 93 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 80~2. 72 (m, 1H), 2. 66~2. 53 (m, 6H), 2. 45 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 09~1. 98 (m, 1H), 1. 98~1. 89 (m, 1H), 1. 81 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 72~1. 30 (m, 6H), 0. 98 (t, J=7. 3Hz, 3H)

Mass, $m/e: 460 (M^+), 157 (base)$

実施例4-62

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-6, 7-ジメチル-2-[4-(4-キノリン-2-4ルピペラジン-1-4ル)ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 Hーキナゾリン-4-オンを得た。

5 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5 3 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 95 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 00~2. 86 (m, 2H), 2. 73~2. 52 (m, 6H), 2. 45 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 4

 $0 \sim 2. \ 25 \ (\text{m}, \ 2\text{H}), \ 2. \ 04 \sim 1. \ 90 \ (\text{m}, \ 2\text{H}), \ 1. \ 86 \sim 1. \ 76 \ (\text{m}, \ 2\text{H}), \ 1. \ 73 \sim 1. \ 59 \ (\text{m}, \ 2\text{H}), \ 0. \ 95 \sim 0. \ 89 \ (\text{m}, \ 6\text{H})$

Mass, $m/e:460 (M^+), 157 (base)$

実施例4-63

15 実施例4-1と同様にして、3-アミノ-6-tert-ブチル-2-[4-(4-+1)]フリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5 20 3 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 96 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 94 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 76~2. 54 (m, 7H), 2. 45 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 20~2. 10 (m, 1H), 2. 04~1. 96 (m, 1H), 1. 86~1. 76 25 (m, 2H), 1. 72~1. 57 (m, 2H), 1. 39~1. 23 (m, 2H), 0. 9

 $Mass, m/e: 488 (M^+), 157 (base)$

実施例4-64

6 (s, 9H)

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-5, 7, 7-トリメチル-2-[4-(4-

キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロー 3H-キナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5

3 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, JH), 7. 22 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H),

4. 94 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 00~2. 80 (m, 3H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 52~2. 42 (m, 3H), 2. 3

2~2. 25 (m, 1H), 1. 87~1. 62 (m, 5H), 1. 33 (d, J=6. 6

Hz, 3H), 1. 23~1. 15 (m, 1H), 1. 06 (s, 3H), 0. 85 (s, 3H)

Mass, $m/e: 474 (M^+), 157 (base)$

実施例4-6<u>5</u>

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 60 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 55 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 32~7. 27 (m, 1H), 7. 10~7. 04 (m, 1H), 4. 90 (s, 2H), 3. 65 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 92 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 62~2. 49 (m, 8H), 2. 45 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 85~1. 60 (m, 8H)

Mass, $m/e: 438 (M^+), 422 (base)$

実施例4-66

20

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-6, 6-エチレンジオキシー2-[4-(425)] -キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル[-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 2Hz, 7. 7Hz, 1H), 7. 5 3 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=

1. 2 Hz, 6. 9 Hz, 8. 1 Hz, 1 H), 6. 9 8 (d, J = 9. 2 Hz, 1 H), 4. 9 4 (s, 2 H), 4. $0 \text{ 7} \sim 3$. 9 8 (m, 4 H), 3. 7 6 (t, J = 5. 0 Hz, 4 H), 2. 9 4 (t, J = 7. 7 Hz, 2 H), 2. 8 5 (t, J = 6. 9 Hz, 2 H), 2. 7 5 (s, 2 H), 2. 5 8 (t, J = 5. 0 Hz, 4 H), 2. 4 5 (t, J = 7. 3 Hz, 2 H), 1. 9 6 (t, J = 6. 9 Hz, 2 H), 1. 8 0 (q, J = 7. 7 Hz, 2 H), 1. $7 \text{ 2} \sim 1$. 5 9 (m, 2 H)

Mass, $m/e: 490 (M^+), 157 (base)$

実施例4-67

5

20

25

実施例4-66で合成した3-アミノ-6,6-エチレンジオキシー2-[4-(4-10 キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5,6,7,8-テトラヒドロー3H-キナゾリン-4-オン229mg及びピリジニウム p-トルエンスルホン酸59mgをアセトン29m1及び水1m1の混合溶液に加え、112時間加熱還流した。冷後、塩化メチレンで抽出し、水洗して無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:塩化メチレン=1:9)で精製し、6,6-エチレンジオキシー3-イソプロピリデンアミノー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5,6,7,8-テトラヒドロー3H-キナゾリン-4-オン194mg(78%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 2Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 5 3 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 08~3. 99 (m, 4H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 86 (t, J=6. 6Hz, 2H), 2. 75 (br s, 2H), 2. 63 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 57 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 45~2. 37 (m, 2H), 1. 9 7 (t, J=6. 9Hz, 2H), 1. 66~1. 57 (m, 2H), 1. 59 (s, 6H), 1. 31~1. 24 (m, 2H)

Mass, $m/e:530 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例4-68</u>

水素化ホウ素ナトリウム300mgをメタノール10mlに加え、この混合物に氷冷下

にて、実施例4-67で合成した6,6-エチレンジオキシー3-イソプロピリデンアミノー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン145mgのメタノール10ml溶液を滴下し、室温に戻して1時間攪拌した。減圧下にて留去した後、水を加え、塩化メチレンで抽出し、水洗して無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:塩化 メチレン=2:23)で精製し、6,6-エチレンジオキシー3-イソプロピルアミノー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリンー4-オン89mg(61%)を得た。

20 実施例4-69

5

6 規定塩酸40m1に実施例4-66で合成した3-アミノー6,6-エチレンジオキシー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン2.72gを加え1時間加熱還流した。冷後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、塩化メチレンで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:塩化メチレン=2:23)で精製し、3-アミノー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3,4,5,6,7,8-ヘキサヒドロー4,6-ジオキサキナゾリン1.77g(71%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:7.89$ (d, J=9.2Hz, 1H), 7.70 (d,

J=8. 5Hz, 1H), 7. 60 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5 3 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 23 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 5. 01 (s, 2H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 39 (s, 2H), 3. $06\sim2$. 95 (m, 4H), 2. 66 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 47 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. $89\sim1$. 79 (m, 2H), 1. $74\sim1$. 64 (m, 2H)

Mass, $m/e: 446 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例4-70</u>

5

10 水素化ホウ素ナトリウム 5 0 0 m g をメタノール 2 5 m 1 に加え、この混合物に氷冷下にて、実施例 4 - 6 9 で合成した 3 - アミノー 2 - [4 - (4 - キノリンー 2 - イルピペラジンー 1 - イル) ブチル] - 3, 4, 5, 6, 7, 8 - ヘキサヒドロー 4, 6 - ジオキサキナゾリン 1. 0 0 g のメタノール 2 5 m 1 溶液を滴下し、室温に戻して 3 時間攪拌した。減圧下にて留去した後、水を加え、塩化メチレンで抽出し、水洗して無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:塩化メチレン = 1:9) で精製し、3 - アミノー 6 - ヒドロキシー 2 - [4 - (4 - キノリン - 2 - イルピペラジン - 1 - イル) ブチル] - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロー 3 H - キナゾリン - 4 - オン 5 2 0 m g (5 2 %) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 7O (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 59 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 97 (s, 2H), 4. 24~4. 16 (m, 1H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 93 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 88~2. 76 (m, 2H), 2. 69~2. 49 (m,

25 6H), 2. 45 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 01 \sim 1. 61 (m, 6H) Mass, m/e: 448 (M⁺), 157 (base)

実施例4-71

実施例4-1と同様にして、3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-6-トリフルオロメチル-5, 6, 7, 8-テトラヒ ドロー

3 Hーキナゾリン-4-オンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5 3 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9 Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 23 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 97 (s, 2H), 3. 79~3. 74 (m, 4H), 2. 98~2. 90 (m, 3H), 2. 82~2. 32 (m, 10H), 2. 23~2. 15 (m, 1H), 1. 86~1. 6 2 (m, 5H)

Mass, $m/e:500 (M^+)$, 1.57 (base)

10

25

5

実施例 5:前記式(I)において、※ 1が水素原子を表し、Yが窒素原子を表す場合の化 合物の合成

実施例5-1

ステップ5-1-A:メタノール14mlに室温攪拌下にてナトリウム256mgを加え、 次いでニトログアニジン1.04gを加えて45分間加熱還流し、次いで2-シクロヘキサノンカルボン酸エチルエステル1.70gを加えて9時間加熱還流した。冷7後、溶媒を減圧下留去した。残渣に水を加え、酢酸で酸性とした後、析出物を濾取、乾燥して2-ニトロアミノ-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン1.76g(84%)を得た。

20 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 2. 56~2. 45 (m, 2H) 2. 30~2. 19 (m, 2H), 1. 74~1. 58 (m, 4H)

Mass, $m/e: 210 ((M+1)^{-4}), 122 (base)$

ステップ 5-1-B: 2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピル]イソインドールー1、<math>3-ジオン1. 52gのエタノール30m1溶液に、ヒドラジンー水和物1. 50gのエタノール10m1溶液を加え、7時間加熱環流した。冷後、不溶物を濾別して、溶媒を減圧下留去した。5規定水酸化ナトリウムでアルカリ性とした後、クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗い、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して、3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルアミン0.99g(96%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 87 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 23 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 97 (d, J=8. 9Hz, 1H), 3. 75 (t, J=5. 4Hz, 4H), 2. 78 (t, J=6. 9Hz, 2H), 2. 58 (t, J=5. 4Hz, 4H), 2. 46 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 78~1. 63 (m, 2H) Mass, m/e: 270 (M⁺), 157 (base)

8ーテトラヒドロー3Hーキナゾリ ンー4ーオン210mg及び上記ステップ5ー1ーB で得られた3ー (4-キノリン-2- 4) で得られた3ー (4-4) で (4-4) で

ステップ5-1-C:上記ステップ5-1-Aで得られた2-ニトロアミノー5, 6, 7,

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 87 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 58 (d, J=7. 8Hz, 1H), 7. 52 (t, J=7. 0Hz, 1H), 7. 21 (t, J=7. 0Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 5. 73 (br s, 1H), 3. 91 (br s, 4H), 3. 39 (br s, 2H), 2. 62 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 51 (t, J=6. 2Hz, 2H), 2. 42 (t, J=6. 2Hz, 2H), 2. 37 (t, J=6. 2Hz, 2H), 1. 9 8~1. 53 (m, 6H)

Mass, $m/e:418 (M^+), 157 (base)$

実施例5-2

10

15

20

25 実施例5-1と同様にして、2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチルアミノ]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:7$. 87 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J

=1. 5 Hz, 6. 9 Hz, 8. 5 Hz, 1 H), 7. 2 1 (t, J=8.1 Hz, 1 H), 6. 9 6 (d, J=9.2 Hz, 1 H), 6. 0 5 (br s, 1 H), 3. 7 6 (t, J=5.0 Hz, 4 H), 3. 3 8 (br s, 2 H), 2. 5 8 (t, J=5.0 Hz, 4 H), 2. $5 \text{ 2} \sim 2$. 2 8 (m, 6 H), 1. $9 \text{ 5} \sim 1$. 5 1 (m, 8 H)

5 Mass, $m/e: 432 (M^+), 157 (base)$

実施例 5 - 3

実施例5-1と同様にして、2-[3-[4-(4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルアミノ] <math>-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 77 (d, **J** = 8. 5Hz, 1H), 7. 69 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 24 (t, J=7. 7Hz, 1H), 6. 84 (s, 1H), 3. 95 (br s, 4H), 3. 39 (br s, 2H), 2. 62 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 59 (s, 3H), 2. 52 (t, J=6. 2Hz, 2H), 2. 46~2. 36 (m, 4H), 1. 8

Mass, m/e:432 (M⁺), 171 (base)

<u>実施例5-4</u>

15

20

 $7 \sim 1.64$ (m, 6H)

実施例5-1と同様にして、2-[3-[4-(7-メトキシイソキノリン-1-イル)ピペラジン-1-イル]プロピルアミノ]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン<math>-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8.04$ (d, J=5.8Hz, 1H), 7.66 (d, J=8.9Hz, 1H), 7.37 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.27 (dd, J=2.7Hz, 8.9Hz, 1H), 7.20 (d, J=5.8Hz, 1H), 6.00 (br s, 1H), 3.93 (s, 3H), 3.56 (br s, 4H), 3.41 (br s,

25 2H), 2. 77 (br s, 4H), 2. 59 (t, J = 6. 2Hz, 2H), 2. 48~ 2. 41 (m, 2H), 2. 40~2. 33 (m, 2H), 1. 91~1. 80 (m, 2H), 1. 78~1. 63 (m, 4H)

Mass, $m/e:448 (M^+), 187 (base)$

実施例5-5

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 81 (dd, J=1. 2Hz, 2. 7Hz, 1H),

7. 72 (dd, J=1. 5Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 65 (dd, J=1. 5Hz,

7. 7Hz, 1H), 7. 35~7. 23 (m, 2H), 6. 80~6. 73 (m, 2H),

4. 01 (br s, 4H), 3. 40 (br s, 2H), 3. 69 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 54 (t, J=6. 2Hz, 2H), 2. 44 (t, J=5. 7Hz, 2H), 2. 39 (t, J=5. 7Hz, 2H), 1. 88~1. 63 (m, 6H)

10 Mass, $m/e: 457 (M^+), 196 (base)$

実施例5-6

実施例5-1と同様にして、2-[3-(4-+)]リンー2-1ルピペラジンー1-1ル)プロピルアミノ]-3H-+ナゾリンー4-オンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 09 (br. s, 1H), 7. 90 (d, J=9. 2)
15 Hz, 1H), 7. 71 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 61 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 58~7. 51 (m, 2H), 7. 38~7. 19 (m, 2H), 7. 15 (br. s, 1H), 6. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 92 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 55 (br. s, 2H), 2. 67 (br. s, 4H), 2. 60 (t, J=6. 2Hz, 2H), 1. 95 (br. s, 2H)

20 Mass, m/e: 414 (M⁺), 157 (base)

<u>実施例5-7</u>

実施例5-1と同様にして、2-[3-[4-(7-メトキシイン)キノリン-1-イル) ピペラジン<math>-1-4ル] プロピルアミノ]-3H-4ナブリン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.13\sim8.03$ (m, 2H), 7.69 (d, J=8.

25 9Hz, 1H), 7. 55 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H),
7. 39 (d, J=2. 3Hz, 1H), 7. 35 (d, J=8. **1**Hz, 1H), 7. 2
9 (dd, J=2. 3Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 27~7. 21 (m, 1H), 7.
14 (br s, 1H), 3. 93 (s, 3H), 3. 62~3. 5 3 (m, 6H), 2. 8
3 (br s, 4H), 2. 69 (t, J=6. 2Hz, 2H), 2. 07~1. 94 (m,

2H)

Mass, $m/e: 444 (M^+), 187 (base)$

<u>実施例5-8</u>

 実施例 6:前記式(I)において、X¹がアミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級アル

 15
 キルアミノ基又は低級アルキリデンアミノ基を表し、Yが窒素/原子を表す場合の化合物の合成

実施例6-1

20

25

ステップ6-1-A: ポタシウム 3-アミノー3H-キナゾリンー4-オンー2-チオレート209 m g のジメチルホルムアミド5 m l 溶液に、ヨウ化メチル141 m g を加え、室温にて20分攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去し、3-アミノー2-メチルチオ3H-キナゾリンー4-オン161 m g (86%) を得た。

7. 90 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 71 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 6 $2 \sim 7.51$ (m, 3H), $7.50 \sim 7.45$ (m, 1H), 7.37 (d, J=8.1 H_z , 1H, 7.23 (d_d , $J=1.2H_z$, $6.9H_z$, $8.1H_z$, 1H), 7.13 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4.51 (s, 2H), 3.81 (t, J=5.0Hz, 4H), 3.645 (q, J=6. 2Hz, 2H), 2. 65 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 60 (t, J=6)J = 6. 2 H z, 2 H), 1. 91 (q, J = 6. 2 H z, 2 H)

Mass, $m/e: 429 (M^+), 157 (base)$

実施例 6 - 2

実施例6-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラ 10 ジンー1ーイル)プロピルアミノ]ー5,6,7,8ーテトラヒドロー3Hーキナゾリン -4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:7.90$ (d, J=9.2Hz, 1H), 7.70 (d, J = 8.5 Hz, 1H, 7.60 (dd, J = 1.2 Hz, 8.1 Hz, 1 H), 7.5 3 (ddd, J=1.5Hz, 6.9Hz, 8.5Hz, 1H), 7.23 (ddd, J=15 1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 42 (br s, 2H), 3. 80 (t, J = 5. 0Hz, 4H), 3. 52 (q, J=6.2 Hz, 2 H, 2.63 (t, J=5.0 Hz, 4 H), 2.56 (t, J=6.2 Hz, 2 H), $2.50 \sim 2.40$ (m, 4 H), $1.89 \sim 1.80$ (m, 2 H), 1.

Mass, $m/e: 433 (M^+), 157 (base)$

実施例 6 - 3

 $78 \sim 1.66$ (m, 4H)

20

実施例6-1と同様にして、3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラ ジンー1ーイル)プロピルアミノ]ー5,6,7,8ーテトラヒドロー3Hーペンン[4,

5] チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オンを得た。 25

> $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:7.90$ (d, J=9.2Hz, 1H), 7.70 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.60 (d, J=7.7Hz, 1H), 7.54 (ddd, J=7.7Hz) =1.2 Hz, 6. 9 Hz, 8. 1 Hz, 1 H), 7. $46 \sim 7$. 41 (m, 1 H), 7. 23 (ddd, J=1.2Hz, 6.9Hz, 8.1Hz, 1H), 6.99 (d, J=9.

2 Hz, 1 H), 4.41 (s, 2 H), 3.81 (t, J = 5.0 Hz, 4 H), 3.57 (q, J = 5.8 Hz, 2 H), $2.93 \sim 2.88$ (m, 2 H), $2.69 \sim 2.55$ (m, 8 H), $1.92 \sim 1.76$ (m, 6 H)

Mass, $m/e: 489 (M^+), 157 (base)$

5 実施例7-1

ステップ7-1-A:2-ピペラジン-1-イルキノリンの合成

無水ピペラジン4. 31gをエチレングリコール30mlに溶解し、2-クロロキノリン818mgを加え、140℃で2時間撹拌した。冷後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減J王濃縮した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=2:1)で精製し、2-ピペラジン-1-イルキノリン1.09g(100%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 5Hz, 8. 0Hz, LH), 7. 5 3 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 26~7. 22 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 70 (t, J=5. 0 Hz, 4H), 3. 01 (t, J=5. 0Hz, 4H)

Mass, $m/e: 213 (M^+), 145 (base)$

20 ステップ 7-1-B:2-アミノシクロヘキサ-1-エンカルボン酸エチルエ ステルの合成

7規定アンモニアーメタノール溶液に2-オキソシクロヘキサンカルボン酸エチルエステル170gを加え、室温で一晩撹拌した。溶媒を減圧濃縮し、粗結晶を得た。これを酢酸エチル-n-ヘキサンから再結晶し、2-アミノシクロヘキサ-1-エンカルボン酸エチルエステル152g(90%)を得た。

 $_{5}$ ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 4. 14 (q, J=7. 3Hz, 2H), 2. 25 (d, J=5. 9Hz, 2H), 2. 20 (d, J=5. 9Hz, 2H), 1. 67~1. 56 (m, 4H)

 $Mass, m/e: 169 (M^+), 96 (base)$

<u>ステップ7-1-C:2-(5-ブロモペンタノイルアミノ)シクロヘキサー1-エンカ/レ</u>

10 ボン酸エチルエステルの合成

上記ステップ 7-1-Bで合成した 2-アミノシクロへキサー1-エンカルボン酸エチルエステル4 2.3 gをテトラヒドロフラン 150 m l に溶解し、ピリジン 40 gを加え、 氷冷下、5-ブロモバレリルクロリドを滴下した。室温で一晩撹拌し、酢酸エチルを加え、 15 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、10%クエン酸水溶液、および、飽和食塩水で洗浄後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=8:1)で精製し、2-(5-ブロモペンタンイルアミノ)シクロヘキサー1-エンカルボン酸エチルエステル 76.6 g (92%)を 7号 た。

20 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:11.62$ (br s, 1H), 4. 22~4.09 (m, 2H), 3. 42 (t, J=6.9Hz, 2H), 2. 97~2.94 (m, 2H), 2. 3 4 (t, J=7.0Hz, 2H), 2. 32~2.23 (m, 2H), 1. 94~1.88 (m, 2H), 1. 85~1.79 (m, 2H), 1. 65~1.56 (m, 4H), 1. 3 0 (t, J=7.0Hz, 3H)

上記ステップ7-1-Cで合成した2-(5-7)ロモペンタノイルアミノ)シクロヘキサー1-xンカルボン酸エチルエステル66.5g、上記ステップ7-1-Aで合成した2-Cペラジン-1-4ルキノリン46.9g、トリエチルアミン22.3g及びトルエン350m1の混合物を一晩加熱還流した。溶媒を減圧濃縮し、酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル:メタノール=1:6:0.2)で精製し、2-[5-(4-キノリン-2-4ルピペラジン-1-4ル)ペンタノイルアミノ]シクロヘキサー1-x2カルボン酸エチルエステル7

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:11.61$ (br s, 1H), 7.87 (d, J=9.2Hz, 1H), 7.69 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.58 \sim 7.56 (m, 1H), 7.51 (ddd, J=1.5Hz, 6.9Hz, 8.5Hz, 1H), 7.20 (ddd, J=1.2Hz, 6.9Hz, 8.1Hz, 1H), 6.97 (d, J=9.2Hz, 1H),

15 4. 16 (q, J=6. 9Hz, 2H), 3. 74 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 9 7 (t, J=5. 0Hz, 2H), 2. 56 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. $43\sim2$. 90 (m, 6H), 1. $74\sim1$. 70 (m, 2H), 1. 68 (m, 4H), 1. 28 (t, J=6. 9Hz, 2H)

Mass, m/e:464 (M^+), 157 (base)

9.8g(86%)を得た。

5

10

上記ステップ 7-1-Dで合成した 2-[5-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ペンタノイルアミノ]シクロヘキサー1-エンカルボン酸エチルエステル 16 8. 0 g を 2-プロパノール 7 2 5 m 1 , 蒸留水 3 6 5 m 1 に懸濁し, 1 規定水酸化ナトリウム水溶液 5 8 0 m 1 を加え, 1 時間半加熱還流した。冷後, 2 規定塩酸を加え中和した。析出した結晶を濾取、乾燥して 2-[5-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ペンタノイルアミノ]シクロヘキサー1-エンカルボン酸 1 3 1 . 8 g (8 3 . 4%)を得た。

5

15 Mass, m/e: 418 (M+-18), 392 (M+-44), 157 (base)

ステップ7-1-F: 3-メチル-2- [4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1
-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンの合成

上記ステップ 7-1-Eで合成した 2-[5-(4-キノリン-2-イルピペラジン-20 1-イル) ペンタノイルアミノ]シクロヘキサー<math>1-xンカルボン酸 10.0gをテトラヒドロフラン 30m 1 に懸濁し、3 当量の無水酢酸 7.0gを加え、1 時間加熱還流した。

反応液を氷冷下にし、過剰の40%メチルアミンーメタノール溶液35.6m1をゆっくり加えた。約10分加熱撹拌した後、室温に戻し、減圧濃縮した。蒸留水80m1を加え、30分撹拌後、析出した結晶を濾取、乾燥して3-メチルー2-[4-(4-キノリンー2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キナゾリン-4-オン8. 83 g (8 9. 3 %) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 88 (d, J=9. 1Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 52 (dd, J=8. 5Hz, J=1. 5Hz, 1H), 7. 23~7. 20 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 75 (br s, 4H), 3. 53 (s, 3H), 2. 74 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 57~2. 54 (m, 6H), 2. 50~2. 43 (m, 4H), 1. 83~1. 66 (m, 8H)

Mass, $m/e: 431 (M^+), 157 (base)$

実施例 7 - 2

5

10

20

15 実施例7-1と同様にして、3-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 88 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 54~7. 50 (m, 1H), 7. 23~7. 19 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 1 1~4. 06 (m, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 76~2. 72 (m, 2H), 2. 58~2. 53 (m, 6H), 2. 49~2. 43 (m, 4H), 1. 8 3~1. 65 (m, 8H), 1. 33~1. 30 (m, 3H)

Mass, $m/e: 445 (M^+), 157 (base)$

25 実施例7-3

実施例7-1と同様にして、3-プロピルー2-[4-(4-キノリンー2-イルピペラジンー1-イル)ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロー3H-キナゾリンー4-オンを合成した。

5 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 2Hz, 7. 7Hz, 1H), 7. 5 3 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 2Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 95 (t, J=7. 7Hz, 2H), 3. 76 (t, J=4. 6Hz, 4H), 2. 7 4 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 59 (t, J=4. 6Hz, 4H), 2. 56~2. 53 (m, 2H), 2. 51~2. 42 (m, 4H), 1. 86~1. 58 (m, 11H) Mass, m/e: 459 (M+), 157 (base)

実施例7-4

20

15 実施例 7-1 と同様にして、3-ベンジルー2-[4-(4-キノリンー2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キナゾリン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 23 \sim 7. 20 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 87 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 58 (dd, J=8. 1Hz, 1. 2Hz, 1H) 7. 57 \sim 7. 50 (m,

1 H), 7. $33 \sim 7$. 27 (m, 3H), 7. $23 \sim 7$. 19 (m, 1H), 7. 15 (d, J = 6. 9 Hz, 2H), 6. 96 (d, J = 8. 9 Hz, 1H), 5. 31 (s, 2H), 3. $73 \sim 3$. 71 (m, 4H), 2. $60 \sim 2$. 54 (m, 2H), 2. $52 \sim 2$. 50 (m, 6H), 2. 33 (t, J = 7. 3 Hz, 2H), 1. $82 \sim 1$. 66 (m, 6H), 1. $56 \sim 1$. 52 (m, 4H)

Mass, $m/e:507 (M^+), 157 (base)$

実施例7-5

5

15

実施例 7-1 と同様にして、3-メチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラ 3 ジン-1-イル) プロピル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キナゾリン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 88 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 1Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5 2 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 6. 9Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 6. 9Hz, 1H), 6. 96 (d, J=9. 1Hz, 1H), 3. 75~3. 70 (m, 4H), 3. 55 (s, 3H), 2. 77 (t, J=8. 0Hz, 2H), 2. 62~2. 56 (m, 10H), 1. 99 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 81~1. 68 (m, 4H)

Mass, m/e:417 (M+), 240, 178, 157 (base)

20 実施例7-6

実施例7-1と同様にして、3-メチル-2-[4-[4-(4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キ

ナゾリンー4ーオンを合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 76 (dd, J=8. 1Hz, 1. 2Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 54~7. 50 (m, 1H), 7. 25~7. 22 (m, 1H), 6. 83 (s, 1H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 5 3 (s, 3H), 2. 74 (t, J=8. 1Hz, 2H), 2. 59~2. 54 (m, 9H), 2. 50~2. 43 (m, 4H), 1. 81~1. 68 (m, 8H) Mass, m/e: 445 (M⁺), 171 (base)

which has a second

<u>実施例7-7</u>

5

10 実施例7-1と同様にして、3-xチルー2-[4-[4-(4-x)チルキノリンー2-(4-x) ピペラジンー1-(4-x) ブチル1-(4-x) フチル1-(4-x) フチル1-(4-x) フチル1-(4-x) フチル1-(4-x) フチル1-(4-x) フチル1-(4-x) フェー・カンを合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 76 (d, J=6. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 54~7. 50 (m, 1H), 7. 26~7. 22 (m, 1H), 6. 83 (s, 1H), 4. 12~4. 05 (m, 2H), 3. 77~3. 74 (m, 4H), 2. 74 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 62~2. 59 (m, 4H), 2. 59 (s, 3H), 2. 56~2. 53 (m, 2H), 2. 49~2. 45 (m, 4H), 1. 83~1. 67 (m, 8H), 1. 33~1. 29 (m, 3H)

Mass, $m/e: 459 (M^+), 171 (base)$

20 実施例7-8

実施例7-1と同様にして、3-ベンジル-2-[4-[4-(4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 Hーキナゾリン-4-オンを合成した。

5 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 76 (dd, J=8. 1Hz, J=1. 2Hz, 1H),
7. 79 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 54~7. 49 (m, 1H), 7. 33~7.
21 (m, 4H), 7. 16 (s, 1H), 7. 15 (s, 1H), 6. 81 (s, 1H),
5. 31 (s, 2H), 3. 72~3. 70 (m, 4H), 2. 67~2. 64 (m, 2H),
2. 60~2. 52 (m, 2H), 2. 59 (s, 3H), 2. 50 (t, J=5. 0Hz,
4H), 2. 34~2. 30 (m, 2H), 2. 04~1. 73 (m, 4H), 1. 71~1.

4H), 2. $34\sim2$. 30 (m, 2H), 2. $04\sim1$. 73 (m, 4H), 1. $71\sim1$. 65 (m, 2H), 1. $58\sim1$. 50 (m, 2H)

Mass, m/e:521 (M^+), 171 (base)

<u>実施例7-9</u>

15 実施例 7-1 と同様にして、2-[4-(4-ベンゾチアゾール-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-3-メチル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 59 (d, J=7. 3Hz, 1H), 7. 54 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 31 \sim 7. 27 (m, 1H), 7. 09 \sim 7. 05 (m, 1

H), 3. $65\sim3$. 63 (m, 4 H), 3. 52 (s, 3 H), 2. $75\sim2$. 71 (m, 2 H), 2. $58\sim2$. 54 (m, 6 H), 2. $50\sim2$. 43 (m, 4 H), 1. $81\sim1$. 63 (m, 8 H)

Mass, $m/e: 437 (M^+), 96 (base)$

5 実施例7-10

実施例7-1と同様にして、2-[4-(4-ベンゾチアゾール-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-3-エチル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを合成した。

- 10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 61~7. 54 (m, 2H), 7. 32~7. 28 (m, 1H), 7. 10~7. 06 (m, 1H), 3. 66~3. 63 (m, 4H), 3. 31~3. 24 (m, 2H), 2. 73~2. 71 (m, 2H), 2. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 54~2. 53 (m, 2H), 2. 47~2. 44 (m, 4H), 1. 85~1. 65 (m, 8H), 1. 12 (t, J=7. 3Hz, 3H)
- 15 Mass, $m/e: 451 (M^+), 96 (base)$

<u>実施例7-11</u>

実施例7-1と同様にして、2-[4-(4-ベンゾチアゾール-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-3-ベンジル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾ <math>20 リン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 59 (d, J=6. 9Hz, 1H), 7. 54 (d, 7. 3Hz, 1H), 7. 33~7. 27 (m, 6H), 7. 09~7. 05 (m, 1H), 4. 43 (d, J=5. 8Hz, 2H), 3. 61~3. 59 (m, 4H), 2. 65 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 58 (t, J=5. 8Hz, 2H), 2. 55~2. 52 (m, 2H), 2. 51~2. 48 (m, 4H), 2. 32 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 8 1~1. 64 (m, 6H), 1. 55~1. 49 (m, 2H)

Mass, $m/e:513 (M^+), 91 (base)$

<u>実施例7-12</u>

5

- 5-メチルー2-オキソーシクロヘキサンカルボン酸エチルエステル(文献: J. Am. Chem. Soc., 85, 207~222(1963)に記載の化合物)を出発原料とし、実施例7-1と同様の方法により、3, 6-ジメチルー2-[4-(4-キノリンー2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロー3H-キナゾリンー4-オンを合成した。
- 15 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 88 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 54~7. 50 (m, 1H), 7. 23~7. 19 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 7 5 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 53 (s, 3H), 2. 74~2. 68 (m, 3H), 2. 60~2. 56 (m, 7H), 2. 45 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 03~1.
- 20 96 (m, 1H), 1. $88\sim1$. 76 (m, 3H), 1. $71\sim1$. 65 (m, 2H), 1. $40\sim1$. 34 (m, 1H), 1. 06 (d, J=6. 6Hz, 3H) Mass, m/e: 445 (M⁺), 157 (base)

実施例7-13

実施例7-12と同様にして、3-エチル-6-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オンを合成した。

- 5 ${}^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 88 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (dd, J=7. 7Hz, 1. 2Hz, 1H), 7. 5 2 (ddd, J=8. 5Hz, 6. 9Hz, 1. 5Hz, 1H), 7. 21 (ddd, J=8. 1Hz, 6. 9Hz, 1. 2Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 08 (q, J=7. 3Hz, 2H), 3. 75 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 7 10 $6\sim2$. 67 (m, 3H), 2. $60\sim2$. 56 (m, 7H), 2. 44 (t, J=7. 3 Hz, 2H), 1. 99 (dd, J=17. 3Hz, 10. 0Hz, 1H), 1. 87 \sim 1. 72 (m, 3H), 1. 71 \sim 1. 65 (m, 2H), 1. 39 \sim 1. 35 (m, 1H), 1. 31 (t, J=6. 9Hz, 3H), 1. 06 (d, J=6. 7Hz, 3H)
- 15 実施例 7 1 4

ステップ7-14-A:5-オキソーヘキサン酸メチルエステルの合成

Mass, $m/e: 459 (M^+), 157 (base)$

4 規定水酸化ナトリウム水溶液 3 0 m 1 、ジエチルエーテル 3 0 m 1 の混合液に氷冷撹 20 拌下、N-メチ/レ-N-ニトロン尿素 2.06 g を 2 0 分間かけて加え、次いで 2 0 分間

5 15g(80%)を得た。

15

20

 $^{1}H-NMR$ (CDC 1 3) δ : 3. 66 (s, 3H), 2. 49 (t, J=7. ^{3}Hz , 2H), 2. 33 (t, J=7. ^{3}Hz , 2H), 2. 13 (s, 3H), 1. $89\sim1$. 8 4 (m, 2H)

Mass, m/e : 145, 59 (base)

10 <u>ステップ7-14-B:5-(4-キノリン-2-ピペラジン-1-イル)へキサン酸メ</u> チルエステルの合成

上記ステップ7-14-Aで合成した5-オキソーへキサン酸メチルエステル1.10g、2-ピペラジン—1-イルキノリン1.36g、パラトルエンスルホン酸20mg及びトルエン50mlの混合物を16時間加熱還流し、生成する水を共沸により除いた。溶媒を減圧濃縮」し、残渣をテトラヒドロフラン50mlに溶解し、塩酸ガスを導入しながら1時間室温撹拌した。これにメタノール10mlに溶かしたシアノトリヒドロホウ酸ナトリウム380mgを加え2時間撹拌した。反応液に0.1規定水酸化カリウム水溶液30mlを加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:nーへキサン=1:1)で精製し、5-(4-キノリン-2-ピペラジン-1-イル)へキサン酸メチルエステル977mg (45%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC 1 $_{3}$) δ : 7. 86 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 57 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 51 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 20 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 96 (d, J=8. 9Hz, 1H), 3. 74~3. 7

1 (m, 4H), 3. 67 (s, 3H), 2. $70\sim2$. 62 (m, 3H), 2. $60\sim2$. 55 (m, 2H), 2. 34 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. $75\sim1$. 64 (m, 4H), 1. 00 (d, J=6. 6Hz, 3H)

Mass, $m/e:341 (M^+), 157 (base)$

5 ステップ 7-14-C:5-(4-キノリン-2-ピペラジン-1-イル)へキサン酸の 合成

1 規定水酸化ナトリウム: エタノール=1:1溶液10mlに、上記ステップ7-14 -Bで合成した5-(4-キノリン-2-ピペラジン-1-イル) ヘキサン酸メチルエス 7 テル850mgを加え、一時間力口熱還流した。冷後、2規定塩酸を加えpH7とし、析出 した結晶を濾取、乾燥して5-(4-キノリン-2-ピペラジン-1-イル) ヘキサン酸 728mg(89%)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 91 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 6 0 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 54 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 27~7. 23 (m, 1H), 6. 95 (d, J=9. 2Hz, 1H), 4. 05~3. 95 (m, 4H), 3. 06~3. 0 0 (m, 3H), 2. 98~2. 94 (m, 2H), 2. 34 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 98~1. 93 (m, 1H), 1. 75~1. 64 (m, 2H), 1. 54~1. 49 (m, 1H), 1. 16 (d, J=6. 9Hz, 3H)

20 Mass, $m/e: 327 (M^+), 157 (base)$

ステップ 7-14-D: 2-[5-(4-キノリン-2-イルーピペラジン-1-イル) ヘキサノイルアミノ] ーシクロヘキサ-1-エンカルボン酸エチルエステルの合成

前記ステップ 7-1-B で合成した 2-Pミノーシクロヘキサー 1-xンカルボン酸 エチルエステル 1 7 0 m g のピリジン 5 m 1 溶液中に、氷冷下にて三塩化リン 7 0 m g を 加え 1 5 分間攪拌した。室温とし、上記ステップ 7-1 4-C で合成した 5-(4-+) リンー 2- ピペラジンー 1- イル) へキサン酸 3 2 7 m g を加え 3 時間攪拌した後、ピリジンを減圧留去し、酢酸エチルで抽出した。水洗した後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した、溶媒を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、2-[5-(4-+) リンー 2- イルーピペラジン -1- イル) へキサノイルアミノ] ―シクロヘキサー 1- エンカルボン酸エチルエステル 1 8 2 m g (3 8%)を得た。

10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ:11. 61 (br-s, 1H), 7. 86 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 57 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 51 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 22 \sim 7. 18 (m, 1H), 6. 96 (d, J=9. 3Hz, 1H), 4. 14 (q, J=6. 9Hz, 2H), 3. 80 \sim 3. 70 (m, 4H), 2. 98 \sim 2. 95 (m, 2H), 2. 15 75 \sim 2. 65 (m, 3H), 2. 64 \sim 2. 56 (m, 2H), 2. 34 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 31 \sim 2. 28 (m, 2H), 1. 81 \sim 1. 70 (m, 2H), 1. 69 \sim 1. 56 (m, 6H), 1. 26 (t, J=6. 9Hz, 3H), 1. 01 (d, J=6. 6Hz, 3H)

Mass, $m/e:478 (M^+), 157 (base)$

5

25

20 <u>ステップ 7 - 1 4 - E: 2 - [5 - (4 - キノリン - 2 - イル - ピペラジン - 1 - イル)</u> ヘキサノイルアミノ] <u>--シクロヘキサ - 1 - エンカルボン酸の合成</u>

ステップ7-14-Dで合成した2-[5-(4-+)]リンー2-4ルーピペラジンー1-4ル) へキサノイルアミノ] ーシクロヘキサー1-xンカルボン酸エチルエステルより、前記ステップ7-1-Eと同様にして、2-[5-(4-+)]ソンー2-4ルーピペ

ラジン-1-イル)へキサノイルアミノ] --シクロヘキサー1-エンカルボン酸を合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 12. 32 (br-s, 1H), 7. 91 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 61 (d, J=8. 1Hz, 5 Hz), 7. 55 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 28 \sim 7. 23 (m, 1H), 6. 95 (d, J=8. 9Hz, 1H), 4. 05 \sim 3. 97 (m, 4H), 3. 04 \sim 2. 96 (m, 3H), 2. 95 \sim 2. 90 (m, 2H), 2. 43 \sim 2. 26 (m, 6H), 1. 93 \sim 1. 71 (m, 2H), 1. 61 \sim 1. 41 (m, 6H), 1. 19 (d, J=6. 9Hz, 3H)

10 Mass, m/e: 406, 157 (base)

ステップ7-14-F: 3-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルーピペラジン
-1-イル) -ペンチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オ
ンの合成

15 上記ステップ7-14-Eで合成した2-[5-(4-キノリン-2-イルーピペラジン-1-イル) ヘキサノイルアミノ] ーシクロヘキサー1-エンカルボン酸を用いて、前記ステップ7-1-Fと同様にして、3-メチルー2-[4-(4-キノリン-2-イルーピペラジン-1-イル)-ペンチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-<math>3Hーキナゾリン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 87 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 23~7. 19 (m, 1H), 6. 96 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 77~3. 71 (m, 4H), 3. 54 (s, 3H), 2. 74~2. 68 (m, 5H), 2. 59~2. 54 (m, 4H), 2. 50~2. 4 7 (m, 2H), 1. 83~1. 68 (m, 8H), 1. 01 (d, J=6. 6Hz, 3)

H)

Mass, m/e: 445, 157 (base)

実施例 7-15

5 ステップ 7-15-A:2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ペンタノイルアミノ] 安息香酸の合成

アントラニル酸エチルを出発原料とし、前記ステップ $7-1-C\sim7-1-E$ と同様にして、2-[4-(4-+)]ンー2-(4-+)プンー1-(4-+) ペンタノイルアミノ] 安息香酸を合成した。

難溶性のため¹H-NMR無し

Mass, $m/e: 432 (M^+), 414, 157 (base)$

ステップ7-15-B:2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブ チル] -3, 1-ベンゾオキサジン-4-オンの合成

15

10

上記ステップ7-15-Aで合成した2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ペンタノイルアミノ]安息香酸 4.32 g及び無水酢酸 3.06 g の混合物を80 \mathbb{C} にて一時間撹拌した後、溶媒を減圧留去して、2-[4-(4-キノリン-2-4)]

イルピペラジン-1-イル) ブチル]-3, 1-ベンゾオキサジン-4-オン4. 17g (100%) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 19 (dd, J=1. 5Hz, 8. 1Hz, 1H),
7. 87 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 79 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz,
8. 5Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 61~7. 54 (m,
2H), 7. 55~7. 48 (m, 2H), 7. 21 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz,
8. 1Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 75 (t, J=5.
0Hz, 4H), 2. 74 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 58 (t, J=5. 0Hz,
4H), 2. 46 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 90 (q, J=7. 7Hz, 2H),
10 1. 74~1. 65 (m, 2H)

Mass, m/e: 414 (M⁺), 157 (base)

25

ステップ7-15-C:N-4ソプロピルー2-[5-(4-+)] ンクノイルアミノ] ベンザミドの合成

上記ステップ7-15-Bで合成した2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3,1-ベンゾオキサジン-4-オン414mg、イソプロピルアミン590mg及びテトラヒドロフラン5m1をガラス管内に密封し、外温80℃で1時間撹拌した。冷後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール=10:1)で精製し、N-イソプロピル-2-[50-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ペンタノイルアミノ]ベンザミド275mg(58%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 11. 11 (br s, 1H), 8. 61 (dd, J=0. 8Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 87 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 51 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 45 (ddd, J=1.

5Hz, 6. 9Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 41 (dd, J=1. 5Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 20 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 05 (ddd, J=1. 2Hz, 7. 3Hz, 8. 5Hz, 1H), 6. 96 (d, J=9. 3 Hz, 1H), 5. 99 \sim 5. 97 (m, 1H), 4. 26 \sim 4. 21 (m, 1H), 3. 7 4 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 61 \sim 2. 57 (m, 4H), 2. 45 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 81 \sim 1. 75 (m, 2H), 1. 69 \sim 1. 59 (m, 2H), 1. 26 (d, J=6. 6Hz, 6H)

Mass, m/e: 473 (M^+), 157 (base)

5

15

ステップ7-15-D:3-イソプロピルー2-[4-(4-キノリンー2-イルピペラ

10 ジン-1-イル) ブチル] - 3 H-キナゾリン-4-オンの合成

上記ステップ7-15-C で合成したN-4ソプロピルー2-[5-(4-+)]ソー2-4ルピペラジン-1-4ル)ペンタノイルアミノ]ベンザミド200mgを250 で 1時間撹拌した。冷後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール=15:1)で精製し、3-4ソプロピルー2-[4-(4-+)]ソー2-4イルピペラジン-1-4ル)ブチル-3Hーキナゾリン-4-オン25mg(13%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 21 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H),
7. 88 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 70~7. 66 (m, 2H), 7. 64~7.
20 62 (m, 1H), 7. 60~7. 57 (m, 2H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz,
6. 9Hz, 8. 5Hz, 1 H), 7. 40 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8.
1Hz, 1H), 7. 24~7. 19 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 3Hz, 1H),
4. 64~4. 56 (m, 1 H), 3. 78~3. 74 (m, 4H), 2. 90 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 61~2. 57 (m, 4H), 2. 50 (t, J=7. 7Hz,
25 2H), 1. 93~1. 85 (m, 2H), 1. 79~1. 69 (m, 2H), 1. 68 (d,

J = 6.6 Hz, 6H

Mass, $m/e: 455 (M^+), 157 (base)$

実施例7-16

が記ステップ 7-15-Bで合成した 2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル]-3, 1-ベンゾオキサジン-4-オン <math>207 mg 及びベンジルアミン 150 mg の混合物を 250 ℃で 1 時間撹拌した。冷後、残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン: メタノール=15:1)で精製し、 3-ベンジル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル]-3 Hーキナゾリ

10 ン-4-オン163mg (65%) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 30 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 88 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 74 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 72~7. 57 (m, 2H), 7. 53 (dd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 1H), 7. 35~7. 16 (m, 7H), 7. 46 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 96 (d, J=8. 9Hz, 1H), 5. 43 (s, 3H), 3. 74~3. 70 (m, 4H), 2. 79 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 54~2. 50 (m, 4H), 2. 38 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 86~1. 79 (m, 2H), 1. 63~1. 55 (m, 2H)

Mass, m/e:503 (M⁺), 157 (base), 91

20 実施例 7 - 1 7

15

実施例7-16と同様にして、3-(4-メトキシフェニル)-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル]-3H-キナゾリン-4-オンを合成した。

15 Mass, m/e:519 (M⁺), 307, 157 (base) 実施例7-18

<u>ステップ7-18-A:2-アミノー6-ケ ロロー安息香酸メチルエステルの合成</u>

氷冷下、4規定水酸化ナトリウム20ml、ジエチルエーテル50mlの混合溶液にNーメチルーNーニトロソ尿素2.7gを加え30分間撹拌した。有機層を分取し、これを2ーアミノー6ークロロー安息香酸915mlgのジエチルエーテル20ml溶液に加え室温にて1時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製し、2-アミノー6ークロロー安息香酸メチルエステル790mg(80%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 07 (t, J=8. 1Hz, 1H), 6. 74 (dd, J=0. 8Hz, 7. 7Hz, 1H), 6. 57 (dd, J=0. 8Hz, 8. 1Hz, 1H), 4. 86 (br s, 2H), 3. 93 (s, 3H)

Mass, m/e:185 (M⁺), 153 (base), 126, 90

<u>ステップ7-18-B:2-(5-ブロモーペンタノイルアミノ)-6-クロロー安息香</u>
酸メチルエステルの合成

15 上記ステップ7-18-Aで合成した2 -アミノー6-クロロー安息香酸メチルエステル750mgのテトラヒドロフラン10m1溶液に、氷冷下にてピリジン700mgを加え、次に5-ブロモ吉草酸クロリド800mgを加えた。反応液を室温とし1時間撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルで抽出し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、1規定塩酸、飽和食塩水で洗浄し、無大硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去し、2-(5-ブロモーペンタノイルアミノ)-6-クロロー安息香酸メチルエステル1.

34g (96%) を得た。

5

10

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:9.07$ (br s, 1H), 8.27 (d, J=8.1 Hz, 1H), 7.35 (t, J=8.1Hz, 1H), 7.17 (dd, J=0.8Hz, 8.1Hz, 1H), 3.98 (s, 3H), 3.44 (t, J=6.6Hz, 4H), 2.41 (t, J=7.3Hz, 2H), 1.99~1.91 (m, 2H), 1.90~1.8 3 (m, 2H)

Mass, m/e:347 (M+), 185, 55 (bas e)
ステップ7-18-C:2-クロロ-6- [5- (4-キノリン-2-イル-ピペラジン

-1-イル)ペンタノイルアミノ]安息香酸メチルエステバンの合成

5 上記ステップ7-18-Bで合成した2-(5-ブロモーペンタノイルアミノ)-6-クロロー安息香酸メチルエステル1.29g、前記ステップ7-1-Aで合成した2-ピペラジン-1-イルキノリン800mg、トリエチルアミン400mg及びトルエン20m1の混合物を3時間加熱還流した。冷後、反応液を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エ10 チル:メタノール=15:1)で精製し、2-クロロー6-[5-(4-キノリン-2-イルーピペラジン-1-イル)ペンタノイルアミノ]安息香酸メチルエステル1.13g(64%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 9. 08 (br s, 1H), 8. 28 (d, J=8. 5 Hz, 1H), 7. 87 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 58 (d, J=6. 5Hz, 1H), 7. 56 (d, J=8. 3Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 35 (t, J=8. 5Hz, 1H), 7. 23~7. 15 (m, 2H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 97 (s, 3H), 3. 74 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 57 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 45~2. 40 (m, 4H), 1. 81~1. 73 (m, 2H),

20 1. $66 \sim 1$. 59 (m, 2H)

Mass, $m/e: 480 (M^+), 157 (base)$

ステップ7-18-D:5-クロロ-3-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イル-ピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-キナゾリン-4-オン

上記ステップ 7-18-Cで合成した 2-0ロロー 6-[5-(4-*)] ンー 2-7ルーピペラジンー 1-7ルーピペラジンー 1-7ルーパンタノイルアミノ] 安息香酸メチルエステル 250 m g 及 び 40% メチルアミンメタノール溶液 5 m 1 の混合物をガラス管内に密封し、外温 100 Cで 1 8 時間撹拌した。冷後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン: メタノール= 15:1)で精製し、 5-0ロロー 3-1 メチルー 15:10 で精製し、 15-0ロロー 15:11 で精製し、 15-0ロロー 15-00 で特別し、 15-00 では、15-00 で特別し、 15-00 で特別し、15-00 で特別し、15-00 で特別し、15-00 で特別というでは、15-00 で特別というでは、15-00 では、15-00 で特別というでは、15-00 では、15-00 では、15

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 88 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5 6~7. 50 (m, 3H), 7. 43 (d, J=2. 3Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 59 (s, 3H), 2. 85 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 49 (t, J=7. 3Hz,

2H), 1. $95 \sim 1$. 86 (m, 2H), 1. $75 \sim 1$. 68 (m, 2H)

Mass, $m/e: 461 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例7-19</u>

5

15

5-アミノー1-メチルー1H-ピラゾールー4-カルボン酸エチルエステルを出発原 20 料として用い、実施例7-18と同様にして、1, 5-ジメチルー6- [4-(4-キノリン-2-イルーピペラジン-1-イル)ブチル]-1, <math>5-ジヒドロ- ピラゾロ[3,

4-d] ピリミジン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ:8.01 (s, 1H), 7.89 (d, J=8.9Hz, 1H), 7.70 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.62~7.58 (m, 1H), 7.5 4 (ddd, J=1.5Hz, 6.9Hz, 8.5Hz, 1H), 7.23 (ddd, J=5.2Hz, 6.9Hz, 8.1Hz, 1H), 6.98 (d, J=8.9Hz, 1H), 3.77 (t, J=5.0Hz, 4H), 3.61 (s, 3H), 3.59 (s, 3H), 2.86 (t, J=7.3Hz, 2H), 2.60 (t, J=4.6Hz, 4H), 2.50 (t, J=7.3Hz, 2H), 1.94~1.86 (m, 2H), 1.75~1.70 (m, 2H)

10 Mass, $m/e: 431 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例7-20</u>

15

20

25

2H)

アントラニル酸エチルを出発原料に用いて、実施例7-18と同様にして、3-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3 H-キナゾリン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 26 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 89 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 72 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 71~7. 69 (m, 1H), 7. 64~7. 62 (m, 1H), 7. 62~7. 58 (m, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 44 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 76 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 64 (s, 3H), 2. 89 (t, J=8. 1Hz, 2H), 2. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 49 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 79~1. 70 (m, J=7. 3Hz, 2H), 1.

Mass, $m/e: 427 (M^+), 157 (base)$

<u>実施例7-21</u>

アントラニル酸エチルを出発原料として用い、実施例7-18と同様にして、3-2-5 [4-(4-+)リン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3 H-キナゾリン -4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 25 (dd, J=1. 5Hz, 8. 1Hz, 1H),
7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 71 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz,
8. 5Hz, 1H), 7. 70 (dd, J=1. 2Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 64 ~

10 7. 58 (m, 2H), 7. 53 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 43 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 98 (d, J=8. 9Hz,
1H), 4. 19 (q, J=6. 9Hz, 3H), 3. 77 (t, J=5. 0Hz, 4H),
2. 88 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 60 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 5

15 0 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 95 (q, J=7. 7Hz, 2H), 1. 80~1.
70 (m, 2H), 1. 37 (t, J=6. 9Hz, 3H)

Mass, m/e: 441 (M+), 157 (base)

実施例 7-22

ラジン-1-イル) ブチル] -3H-キナゾリン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 88 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (dd, J=1. 2Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 5 (s, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 5 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 03 (s, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 99 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 64 (s, 3H), 2. 86 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 49 (t, J=7. 3Hz, 2H), 1. 93~1. 85 (m, 2H), 1. 75~1. 56 (m, 2H)

10 Mass, $m/e: 487 (M^+), 157 (base)$

実施例7-23

2-アミノー4, 5-ジメチルチオフェンー3-カルボン酸エチルエステルを出発原料として用い、実施例<math>7-18と同様にして、3, 5, 6-トリメチルー2- [4-(4-+ノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-3Hーチエノ, [2, 3-d]ピリミジン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 88 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 54~7. 50 (m, 1H), 7. 23~7. 19 (m, 1H), 6. 97 (d, J=8. 2Hz, 1H), 3. 7 6 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 58 (s, 3H), 2. 83~2. 79 (m, 2H), 2. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 50~2. 38 (m, 2H), 2. 46 (s, 3H), 2. 36 (s, 3H), 1. 89~1. 83 (m, 2H), 1. 73~1. 68 (m, 2H)

Mass, $m/e: 461 (M^+), 157 (base)$

25 実施例7-24

15

20

2-アミノー4-メチル安息香酸エチルエステルを出発原料として用い、写施例7-18と同様にして、3, 7-ジメチルー2-[4-(4-キノリンー2-イル ピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-キナゾリン-4-オンを合成した。

5 ${}^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.$ 13 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 88 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 59 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 59 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 54~7. 50 (m, 1H), 7. 42 (s, 1H), 7. 24~7. 19 (m, 2H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 76~3. 75 (m, 4H), 3. 63 (s, 3H), 2. 88~2. 84 (m, 2H), 2. 60~2. 58 (m, 4H), 2. 51~2. 48 (m, 5H), 1. 93~1. 89 (m, 2H), 1. 74~1. 71 (m, 2H)

 $Mass, m/e: 441 (M^+), 157 (base)$

実施例7-25

2-アミノ-5-クロロ安息香酸エチルエステルを出発原料として用い、 実施例 7-18と同様にして、6-クロロー3-メチルー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-キナゾリン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDC1₃) δ:8.21 (d, J=2.3Hz, 1H), 7.89 (d, J=8.9Hz, 1H), 7.69 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.65~7.62 (m, 1H), 7.60~7.51 (m, 3H), 7.24~7.20 (m, 1H), 6.98 (d,

J = 7.7 Hz, 2H), 2. 59 (br s, 4H), 2. 51~2. 47 (m, 2H), 1. 94~1. 88 (m, 2H), 1. 75~1. 71 (m, 2H)

Mass, $m/e:461 (M^+), 157 (base)$

実施例7-26

5

10

20

2-アミノ-5-ブロモ安息香酸エチルエステルを出発原料として用い、実施例7-18と同様にして、6-ブロモ-3-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3 H-キナゾリン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 38 (d, J=2. 3Hz, 1H), 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 78 (dd, J=8. 5Hz, J=2. 3Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 60~7. 58 (m, 1H), 7. 55~7. 4 (m, 2H), 7. 24~7. 20 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 63 (s, 3H), 2. 86 (t, J=7. 7Hz, 2H), 2. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 51~2. 47 (m, 2H),

15 1. $9.7 \sim 1$. 8.7 (m, 2H), 1. $7.7 \sim 1$. 6.4 (m, 2H) Mass, m/e: 5.0.5 (M⁺), 1.5.7 (base)

実施例 7-27

ステップ 7 - 2 7 - A: 2 - [4 - (3 - クロロプロピル) ピペラジン - 1 - イル] キノリンの合成

前記ステップ 7-1-Aで合成した 2-ピペラジン-1-イルキノリン 8 5 3 m g を アセトン <math>5 m 1 に溶解し、水酸化ナトリウム 1 6 0 m g を水 5 m 1 に溶解し加えた。 1- プロモー 3- クロロプロパン 0. 5 m 1 を滴下し、室温で一晩撹拌した。ジエチルエーテルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール= 5 0 : 1) で精製し、2-[4-(3- クロロプロピル)ピペラジン-1- イル] キノリン 1 . 1 0 g (95%) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): 7. 89 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 70 (d, J=10 8. 4Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=1. 4Hz, 8. 0Hz, 1H), 7. 53 (ddd, J=1. 5Hz, 7. 1Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (ddd, J=1. 1Hz, 6. 9Hz, 8. 0Hz, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 75 (t, J=5. 1Hz, 4H), 3. 61 (t, J=6. 5Hz, 2H), 2. 63~2. 43 (m, 6H), 2. 04~1. 97 (m, 2H)

15 Mass, m/e: 289 (M⁺), 157 (base)

ステップ 7-27-B: 3-メチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン

20 ポタシウム 3-メチル-4-オキソ-3, 4, 5, 6, 7, 8-ヘキサヒドロキナ ゾリン-2-チオレート(文献: J. Med. Chem., 40, 574~585(199 7)に記載の化合物) 234mg、上記ステップ7-27-Aで合成した2-[4-(3 -クロロプロピル) ピペラジン-1-イル] キノリン290mg及び2-プロパノール5

m 1 の混合物を一晩加熱還流した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)で精製し、3-メチルー2-[3-(4-キノリンー2-イルピペラジンー1-イル)プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 Hーキナゾリンー4-オン46 7 mg(定量的)を得た。

5 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 88 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 59 (dd, J=8. 1Hz, 1. 2Hz, 1H), 7. 5 5~7. 51 (m, 1H), 7. 23~7. 20 (m, 1H), 6. 97 (d, J=9. 3 Hz, 1H), 3. 76 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 48 (s, 3H), 3. 23 (t, J=7. 3Hz, 2H), 2. 60 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 56~2. 51 (m, 4H), 2. 49~2. 46 (m, 2H), 2. 01~1. 93 (m, 2H), 1. 78~1. 70 (m, 4H)

Mass, $m/e: 449 (M^+), 157 (base)$

実施例<u>7-28</u>

15 ポタシウム 3-メチル-4-オキソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-2-チオレートを出発原料として用い、実施例7-27と同様にして、3-メチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3H-キナゾリン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 21 (dd, J=8. 1Hz, 1. 5Hz, 1H), 20 7. 88 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 71~7. 66 (m, 2H), 7. 59 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 55~7. 51 (m, 2H), 7. 39~7. 35 (m, 1H), 7. 24~7. 20 (m, 1H), 6. 98 (d, J=9. 2Hz, 1H), 3. 79 ~3. 77 (m, 4H), 3. 65 (s, 3H), 3. 39~3. 35 (m, 2H), 2. 6 $4\sim2.$ 57 (m, 6H), 2. 09~2. 02 (m, 2H)

25 Mass, $m/e: 445 (M^+), 157 (base)$

実施例7-29

ステップ 7 - 29 - A: 3 - メチル - 2 - メチルチオ - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロー 3 H - キナゾリン - 4 - オンの合成

5

ポタシウム 3-メチルー4-オキソー3, 4, 5, 6, 7, 8-ヘキサヒドロキナ ブリンー2-チオレート340 m g をテトラヒドロフラン10 m 1、ジメチルホルムアミド 5 m 1 の混合液に加え、ヨウ化メチル210 m g を加え、室温で一晩撹拌した。反応液を濃縮し、クロロホルムを加え、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

10 溶媒を減圧留去し、3-メチル-2-メチルチオ-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H -キナゾリン-4-オン310mg(定量的)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 3. 49 (s, 3H), 2. 56~2. 54 (m, 2H), 2. 54 (s, 3H), 2. 49~2. 46 (m, 2H), 1. 77~1. 70 (m, 4H) Mass, m/e: 210 (M⁺), 165 (base)

15 <u>ステップ 7 - 2 9 - B : 2 - [4 - (3 - アミノプロピル) ピペラジン - 1 - イル] キノリンの合成</u>

エタノール30mlに2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピル]イソインドール-1,3-ジオン(文献:Pol.J.Chem.,75,71~20 78(2001)に記載の化合物)1.52gを加え、次いでエタノール10mlに溶解したヒドラジン-水和物1.50gを加え、7時間加熱還流した。冷後、不溶物を濾去し

て、溶媒を減圧留去した。 5 規定水酸化ナトリウムでアルカリ性とした後、クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して、 2 — [4-(3-アミノプロピル) ピペラジン-1-イル] キノリン 0.99g(96%)を得た。

5 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 87 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 58 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 52 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 23 (ddd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 6. 97 (d, J=8. 9Hz, 1H), 3. 75 (t, J=5. 4Hz, 4H), 2. 78 (t, J=6. 9Hz, 2H), 2. 58 (t, J=5.

10 4 Hz, 4 H, 2. 4 6 (t, J = 7. 3 Hz, 2 H), 1. $7 \text{ 8} \sim 1$. 6 3 (m, 2 H)

Mass, m/e: 2 70 (M⁺), 157 (base)

ステップ7-29-C:3-メチルー2-[3-(4-+)] ンー2-イルピペラジンー 1-イル) プロピルアミノ]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロー3 Hーキナゾリンー4-オンの合成

15

上記ステップ 7-29-Aで合成した 3-メチル-2-メチルスルファニル-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン420mg及び上記ステップ 7-29-Bで合成した 2-[4-(3-アミノプロピル) ピペラジン-1-イル] キノリン540mgの混合物を140℃で6時間過熱撹拌した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)で精製し、3-メチル-2-[3-(4-ナノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルアミノ]-5,6,7,8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン420mg(48%)を得た。

1H-NMR(CDC1₃)δ:7.91(d,J=9.3Hz,1H),7.70(d,J=8.5Hz,1H),7.60(d,J=8.1Hz,1H),7.54(ddd,J=8.5Hz,6.9Hz,1.5Hz,1H),7.26~7.22(m,1H),6.

98 (d, J=8. 9Hz, 1H), 6. 69 (br s, 1H), 3. 77 (br s, 4H), 3. $56\sim3$. 52 (m, 2H), 3. 48 (s, 3H), 2. 67 (br s, 4H), 2. $64\sim2$. 61 (m, 2H), 2. 54 (s, 3H), 2. $49\sim2$. 40 (m, 4H), 1. $88\sim1$. 87 (m, 2H), 1. $77\sim1$. 70 (m, 4H)

5 Mass, m/e:432 (M⁺), 157 (base) 実施例7-30

ステップ 7 - 3 0 - A: 3 - メチル - 2 - メチルスルファニル - 3 H - キナゾリン - 4 - オンの合成

10

15

ポタシウム 3-メチル-4-オキソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-2-チオレートを出発原料として用い、前記ステップ7-29-Aと同様にして、3-メチル-2-メチルスルファニル-3H-キナゾリン-4-オンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 8. 22~8. 20 (m, 1H), 7. 70~7. 65 (m, 1H), 7. 57~7. 55 (m, 1H), 7. 36 (ddd, J=8. 1Hz, J=6. 9Hz, J=1. 2Hz, 1H), 3. 61 (s, 3H), 2. 66 (s, 3H) Mass, m/e: 206 (M⁺), 161 (base)

<u>ステップ7-30-B:3-メチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルアミノ]-3H-キナゾリン-4-オンの合成</u>

上記ステップ7-30-Aで合成した3-メチル-2-メチルスルファニル-3H-キナゾリン-4-オンを出発原料として用い、前記ステップ7-29-Bと同様にして、3-メチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルアミノ]-3H-キナゾリン-4-オンを合成した。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 10 (dd, J=8. 1Hz, 1. 2Hz, 1H), 7. 92 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 72 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 6 2 (dd, J=8. 1Hz, 1. 2Hz, 1H), 7. 58~7. 53 (m, 2H), 7. 36 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 27~7. 23 (m, 1H), 7. 15~7. 1 10 1 (m, 1H), 6. 99 (d, J=8. 9Hz, 1H), 6. 94 (br s, 1H), 3. 79 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 69~3. 65 (m, 2H), 3. 51 (s, 3 H), 2. 70 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 68~2. 65 (m, 2H), 1. 95 ~1. 92 (m, 2H)

Mass, $m/e: 428 (M^+), 157 (base)$

15 製造例1

20

無水ピペラジン8.6gをエチレングリコール100m1に溶解し、7-クロロフロ[2,3-c]ピリジンを加え、140℃で一晩撹拌した。冷後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、7-ピペラジン-1-イルフロ [2,3-c]ピリジン1.52g(75%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 96 (d, J=5. 5Hz, 1H), 7. 63 (d,

J=2.3Hz, IH), 6.97 (d, J=5.4Hz, IH), 6.72 (d, J=1.9Hz, IH), $3.83\sim3.80$ (m, 4H), 3.06 (t, J=5.0Hz, 4H) Mass, m/e:203 (M^+), 135 (base)

製造例2

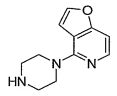
5 製造例1と同様にして、7-(4-メチルピペラジン-1-イル)フロ[2, 3-c] ピリジンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 95 (d, J=5. 3Hz, 1H), 7. 62 (d, J=1. 9Hz, 1H), 6. 96 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 72 (d, J=1. 9Hz, 1H), 3. 88 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 38 (s, 3H)

Mass, $m/e: 217 (M^+), 147 (base)$

製造例3

製造例1と同様にして、4-ピペラジン-1-イルフロ[3,2-c]ピリジンを得た。



15

10

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.05$ (d, J=5.8Hz, 1H), 7.53 (d, J=2.0Hz, 1H), 6.94 (dd, J=0.8Hz, 5.8Hz, 1H), 6.8 1 (dd, J=1.2Hz, 2.3Hz, 1H), 3.67 (t, J=5.0Hz, 4H), 3.05 (t, J=5.0Hz, 4H)

20 Mass, $m/e: 203 (M^+), 135 (base)$

製造例4

製造例1と同様にして、4-(4-メチルピペラジン-1-イル)フロ[2, 3-c]ピリジンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 05 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 53 (d, J=2. 3Hz, 1H), 6. 94 (dd, J=1. 2Hz, 5. 8Hz, 1H), 6. 8 1 (dd, J=1. 2Hz, 2. 3Hz, 1H), 3. 74 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 37 (s, 3H)

Mass, $m/e : 217 (M^+), 147 (base)$

製造例5

製造例 1 と同様にして、7-ピペラジン-1-イルチエノ [2, 3-c] ピリジンを得た。

10

5

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 8. 14 (d, J=5.8Hz, 1H), 7.58 (d, J=5.4Hz, 1H), 7.32 (d, J=5.4Hz, 1H), 7.25 (d, J=5.4Hz, 1H), 3.64 (t, J=5.0Hz, 4H), 3.09 (t, J=5.0Hz, 4H)

15 Mass, m/e: 219 (M^+) , 151 (base)

製造例 6

製造例1と同様にして、7-(4-メチルピペラジン-1-イル)チェノ[2,3-c]ピリジンを得た。

20 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.13$ (d, J=5.8Hz,1H), 7.57 (d,

J=5.4Hz, 1H), 7.31 (d, J=5.4Hz, 1H), 7.24 (d, J=5.4Hz, 1H), 3.71 (t, J=5.0Hz, 4H), 2.63 (t, J=5.0Hz, 4H), 2.38 (s, 3H)

Mass, $m/e: 233 (M^+), 163 (base)$

5 製造例 7

製造例1と同様にして、4 ーピペラジン-1 ーイルチエノ [3, 2 -c] ピリジンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 8. 09 (d, J=5.8Hz, 1H), 7. $42\sim7$. 10 35 (m, 3H), 3. 50 (t, J=5.0Hz, 4H), 3. 11 (t, J=5.0Hz, 4H)

Mass, m/e:219 (M^+), 151 (base)

<u>製造例8</u>

製造例 1 と同様にして、4-(4-メチルピペラジン-1-イル)チエノ [3,2-c] 15 ピリジンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 8. 08 (d, J=5.8Hz, 1H), 7. $41\sim7$. 33 (m, 3H), 3. 57 (t, J=5.0Hz, 4H), 2. 64 (t, J=5.0Hz, 4H), 2. 39 (s, 3H)

20 Mass, m/e: 233 (M⁺), 163 (base)

製造例9

製造例 1 と同様にして、 2 ーブロモー4 ーピペラジンー1 ーイルチエノ [3, 2-c] ピリジン 2 塩酸塩を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) $\delta:8.03$ (d, J=5.8Hz, 1H), 7.90 (s, 1H), 7.67 (d, J=5.8Hz, 1H), 3.72 (br s, 4H), 2.59 (br s, 4H)

5 Mass, $m/e:297 (M^+), 229 (base)$

製造例10

製造例1と同様にして、2 ー ブロモー4 ー (4 ーメチルピペラジンー1 ーイル) チエノ [3, 2 ー c] ピリジンを得た。

Mass, $m/e:311 (M^+), 83 (base)$

15 製造例11

製造例1と同様にして、2-メチル-4-ピペラジン-1-イルチエノ [3, 2-c] ピリジン 2塩酸塩を得た。

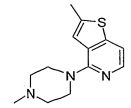
20 ${}^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta : 7.94 (d, J=6.2Hz, 1H), 7.76 (d,$

J=6. 2Hz, 1H), 7. 55 (s, 1H), 3. 91 (br s, 4H), 2. 59 (br s, 4H), 2. 64 (s, 3H)

Mass, $m/e: 233 (M^+), 177 (base)$

製造例12

5 製造例 1 と同様にして、2 ーメチルー 4 ー (4 ーメチルピペラジンー 1 ーイルチエノ[3, 2 ー c] ピリジン 2 塩酸塩を得た。



2HCl

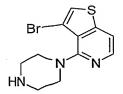
¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 7. 96 (d, J=6. 2Hz, 1H), 7. 73 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 50 (s, 1H), 4. 20 (d, J=5. 9Hz, 3H), 3. 57 (br s, 4H), 3. 30~3. 27 (m, 4H), 2. 84 (d, J=4. 3Hz, 3H)

Mass, $m/e: 247 (M^+), 177 (base)$

製造例13

10

製造例 1 と同様にして、3 ーブロモー 4 ーピペラジンー 1 ーイルチエノ [3, 2-c] ピ 15 リジン 2 塩酸塩を得た。



2HCI

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) $\delta:8$. 17 (d, J=5.4Hz, 1H), 8.02 (s, 1H), 7.83 (d, J=5.8Hz, 1H), 3.56~3.32 (m, 8H) Mass, m/e:297 (M⁺), 229 (base)

20 製造例14

製造例1と同様にして、3-ブロモ-4-(4-メチルピペラジン-1-イル)チエノ [3, 2-c] ピリジンを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 8. 1 7 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 03 (s, 1H), 7. 84 (d, J=5. 4Hz, 1H), 3. 59~3. 51 (m, 4H), 3. 3 7~3. 27 (m, 4H), 2. 87 (m, 3H)

5 Mass, $m/e: 311 (M^+), 83 (base)$

製造例15

製造例1と同様にして、3-クロロ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン 2塩酸塩を得た。

2HCI

10 ${}^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta: 8.08 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.90 (d, J=8.1Hz, 1H), 7.78\sim7.75 (m, 1H), 7.64\sim7.62 (m, 1H), 7.60 (s, 1H), 3.60\sim3.57 (m, 4H), 3.29 (br s, 4H) Mass, m/e: 247 (M+), 179 (base)$

製造例16

15 製造例1と同様にして、3-クロロ-1-(4-メチルピペラジン-1-イル) イソキノリン 2塩酸塩を得た。

2HCI

 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 02 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 90 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 79~7. 75 (m, 1H), 7. 64 (d, J=7. 3H) 20 z, 1H), 7. 61 (s, 1H), 3. 98~3. 52 (m, 4H), 3. 52~3. 32

(m, 4H), 2.86 (m, 3H)

Mass, $m/e: 261 (M^+), 83 (base)$

<u>製造例17</u>

製造例1と同様にして、7-(4-xチルピペラジン-1-4ル) - チェノ [2,3-5] c] ピリジンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 12 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 57 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 31 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 23 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 73 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 67 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 52 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 53 (t, J=7. 3Hz, 3H) Mass, m/e: 247 (M^+), 163 (base)

製造例18

製造例1と同様にして、 $4-(4-x + \mu v^2 + \nu v^2$

15

10

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 08 (d, J=5.8Hz, 1H), 7. 41~7. 33 (m, 3H), 3. 59 (t, J=5.0Hz, 4H), 2. 68 (t, J=5.0Hz, 4H), 2. 52 (q, J=7.3Hz, 2H), 1. 15 (t, J=7.3Hz, 3H)

20 Mass, $m/e: 247 (M^+), 163 (base)$

製造例19

製造例1と同様にして、5ーピペラジン-1-イルー[1,6]ナフチリジンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 99 (dd, J=1. 9Hz, 4. 2Hz, 1H), 8. 39 (dd, J=1. 2Hz, 8. 5Hz, 1H), 8. 34 (d, J=6. 2Hz, 1H), 7. 48 (d, J=6. 2Hz, 1H), 7. 42 (dd, J=4. 2Hz, 8. 5Hz, 1H), 3. 42~3. 39 (m, 4H), 3. 16~3. 14 (m, 4H) Mass, m/e: 214 (M⁺), 146 (base)

製造例20

製造例1と同様にして、5-(4-メチルピペラジン-1-イル)-[1, 6]ナフチリジンを得た。

10

15

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 98 (dd, J=1. 9Hz, 4. 2Hz, 1H), 8. 39~8. 36 (m, 1H), 8. 33 (d, J=6. 2Hz, 1H), 7. 48 (dd, J=0. 8 Hz, 5. 8Hz, 1H), 7. 41 (dd, J=4. 3Hz, 5. 8Hz, 1H), 3. 4 9 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 69 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 41 (s, 3H)

 $Mass, m/e: 228 (M^+), 158 (base)$

製造例21

製造例1と同様にして、5-(4-xチルピペラジン-1-4ル) -[1, 6] ナフチリジンを得た。

20

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 8. 97 (dd, J=1. 9Hz, 4. 2Hz, 1H), 8. 38~8. 35 (m, 1H), 8. 32 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 46~7. 45 (m, 1H), 7. 40 (dd, J=4. 2Hz, 8. 5Hz, 1H), 3. 49 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 71 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 54 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 15 (t, J=7. 3Hz, 3H)

Mass, m/e: 242 (M⁺), 158 (base)

製造例22

5

製造例1と同様にして、8-ピペラジン-1-イルー[1, 7]ナフチリジンを得た。

10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 82 (dd, J=1. 9Hz, 4. 3Hz, 1H),
8. 13 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 00 (dd, J=1. 9Hz, 8. 5Hz,
1H), 7. 47 (dd, J=4. 2Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 04 (d, J=5.
8Hz, 1H), 3. 93 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 13 (t, J=5. 0Hz,
4H)

15 Mass, m/e: 214 (M⁺), 146 (base)

製造例23

製造例1と同様にして、8-(4-メチルピペラジン-1-イル)-[1,7]ナフチリジンを得た。

20 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 82 (dd, J=1. 9Hz, 4. 3Hz, 1H), 8. 12 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 80 (dd, J=1. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 47 (dd, J=4. 2Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 04 (d, J=5. 4Hz, 1H), 4. 01 (br s, 4H), 2. 67 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2.

38 (s, 3H)

Mass, m/e: 228 $(M^+), 158$ (base)

製造例24

製造例1と同様にして、8-(4-xチルピペラジン-1-イル)-[1, 7]ナフチ りジンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 81 (dd, J=1. 9Hz, 4. 2Hz, 1H), 8. 16 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 99 (dd, J=1. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 47 (dd, **J**=4. 2Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. O3 (d, J=5. 4Hz, 1H), 4. O3 (t, J=4. 6Hz, 4H), 2. 71 (t, J=4. 6Hz, 4H), 2. 51 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 15 (t, J=7. 3Hz, 3H) Mass, m/e: 242 (M⁺), 158 (base)

製造例25

10

製造例1と同様にして、2-メチルーピペラジン-1-イルフロ[3, 2-c]ピリジ 15 ンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 7. 93 (d, J=5.8Hz, 1H), 6. 86 (dd, J=1.2Hz, 5.8Hz, 1H), 6. 38 (s, 1H), 3. 60 (t, J=5.0Hz, 4H), 3. 03 (t, J=5.0Hz, 4H), 2. 43 (d, J=1.2Hz, 3H)

Mass, m/e:217 (M^+) , 161 (base)

製造例 2 6

20

製造例1と同様にして、アーメトキシー3ーメチルー1ーピペラジンー1ーイルイソキ

ノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 58 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 36 (d, J=2. 3Hz, 1H), 7. 23 (dd, J=2. 3Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 0 5 (s, 1H), 3. 92 (s, 3H), 3. 36~3. 32 (m, 4H), 3. 18~3. 14 (m, 4H), 2. 54 (s, 3H)

Mass, $m/e: 257 (M^+), 188 (Base)$

製造例 2 7

製造例1と同様にして、7-メトキシ-3, 4-ジメチル-1-(4-メチルレピペラジ10 2-1-4ル) イソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 82 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 4 1 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 27 (dd, J=2. 7Hz, 9. 2Hz, 1H), 3. 9 3 (s, 3H), 3. 41~3. 34 (m, 4H), 2. 73~2. 68 (m, 4H), 2. 56 (s, 3H), 2. 46 (s, 3H), 2. 41 (s, 3H)

Mass, m/e: 285 (M⁺), 215 (base), 202

製造例28

15

製造例1と同様にして、7ーメトキシー4ーメチルー1ーピペラジンー1ーイルイソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 92 (d, J=0. 7Hz, 1H), 7. 81 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 49 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 40 (dd, J=2. 7Hz, 9. 2Hz, 1H), 3. 95 (s, 3H), 3. $31\sim3$. 26 (m, 4H), 3. $18\sim3$. 14 (m, 4H), 2. 49 (d, J=0. 7Hz, 3H)

Mass, $m/e: 257 (M^+), 201, 188 (base)$

製造例29

製造例 1 と同様にして、7- メトキシー4- メチルー1- (4- メチルピペラジン-1 - イル) イソキノリンを得た。

10

5

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 7. 90 (s, 1H), 7. 80 (d, J=9. 3H z, 1H), 7. 45 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 33 (dd, J=2. 7Hz, 9. 3Hz, 1H), 3. 95, (s, 3H), 3. 48~3. 39 (m, 4H), 2. 75~2. 66 (m, 4H), 2. 49 (s, 3H), 2. 41 (s, 3H)

15 Mass, m/e: 305 (M^+) , 235, 83 (base)

製造例30

製造例1と同様にして、7-ブロモー1-ピペラジン-1-イルイソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ:8. 24~8. 22 (m, 1H), 8. 16 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 67 (dd, J=1. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 61 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 26~7. 19 (m, 1H), 3. 36~3. 32 (m, 4H), 3. 16~3. 12 (m, 4H)

5 Mass, $m/e: 292 (M^+), 235, 223 (base)$

製造例31

製造例1と同様にして、7-ブロモ-1-(4-メチルピペラジン-1-イル) イソキノリンを得た。

10 ${}^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ: 8. 23~8. 21 (m, 1H), 8. 16 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 67 (dd, J=1. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 61 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 20 (dd, J=O. 8Hz, 5. 8Hz), 3. 47~3. 39 (m, 4H), 2. 76~2. 26 (m, 4H), 2. 41 (s, 3H) Mass, m/e: 305 (M+), 235, 83 (base)

15 製造例32

製造例1と同様にして、7-メトキシ-1- (4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリンを得た。

$$-N$$

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 07 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 68 (d, 20 J=8. 9Hz, 1H), 7. 39 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 29 (dd, J=2. 7Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 22 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 94 (s, 3H), 3. $48\sim3$. 40 (m, 4H), 2. $77\sim2$. 69 (m, 4H)

Mass, $m/e: 257 (M^+), 187 (base)$

製造例33

製造例 1 と同様にして、1-(4-xチルピペラジン-1-4ル) -7-xトキシイソキノリンを得た。

$$-$$

5

10

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 07 (d, J=5.8Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8.7Hz, 1H), 7. 40 (d, J=2.5Hz, 1H), 7. 31~7. 25 (m, 1H), 7. 21 (d, J=5.8Hz, 1H), 3. 48~3. 39 (m, 4H), 2. 79~2. 69 (m, 4H), 2. 55 (q, J=7.2Hz, 2H), 1. 17 (t, J=7.2Hz, 3H)

Mass, $m/e: 271 (M^+), 187 (base)$

製造例34

製造例1と同様にして、7-メトキシ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリンを得た。

15 ${}^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.08$ (d, J=5.5Hz, 1H), 7.68 (d, J=9.2Hz, 1H), 7.42 (d, J=2.6Hz, 1H), 7.29 (dd, J=2.6Hz, 9.2Hz, 1H), 7.23 (d, J=5.5Hz, 1H), 3.94 (s, 3H), 3.37 \sim 3.30 (m, 4H), 3.20 \sim 3.13 (m, 4H) Mass, m/e:243 (M⁺), 174 (base)

20 製造例35

製造例1と同様にして、1ーピペラジン-1-イルイソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 15 (d, J=5. 9Hz, 1HI), 8. 11 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 75 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 61 (ddd, J=1. 1Hz, 7. 0Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 51 (ddd, 1. 1Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 25 (d, J=5. 9Hz, 1H), 3. 41~3. 34 (m, 4H), 3. $18\sim3$. 13 (m, 4H)

Mass, $m/e: 213 (M^+), 145 (base)$

製造例36

製造例1と同様にして、1-(4-メチルピペラジン-1-イル)インキノリンを得た。

$$-N$$

10

15

5

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 15 (d, J=5. 9Hz, 1HI), 8. 09 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 75 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 60 (ddd, J=1. 1Hz, 7. 0Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 50 (ddd, 1. 1Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 24 (d, J=5. 9Hz, 1H), 3. 51~3. 41 (m, 4H), 2. 74~2. 66 (m, 4H), 2. 42 (s, 3H)

Mass, $m/e: 227 (M^+), 157 (base)$

製造例37

製造例1と同様にして、1-(4-エチルピペラジン-1-イル)イ ソキノリンを得た。

20 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 14 (d, J=5. 9Hz, 1HI), 8. 09 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 74 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 60 (ddd, J=1. 1Hz, 7. 0Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 50 (ddd, 1. 1Hz, 7. 0Hz, 8. 4Hz, 1H), 7. 23 (d, J=5. 9Hz, 1H), 3. 51~3. 44

(m, 4H), 2. $77 \sim 2$. 69 (m, 4H), 2. 55 (q, $\mathbf{J} = 7$. 3 Hz, 2H), 1. 17 (t, J = 7. 3 Hz, 3 H)

Mass, $m/e: 241 (M^+), 157 (base)$

製造例38

5 製造例1と同様にして、7-メトキシー1-(3-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 07 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 40 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 29 (dd, J=2. 7Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 23 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 94 (s, 3H), 3. $70\sim3$. 62 (m, 2H), 3. $30\sim3$. 17 (m, 3H), 3. $08\sim2$. 99 (m, 1H), 2. $80\sim2$. 71 (m, 1H), 1. 20 (dl, J=6. 6Hz, 3H)

Mass, $m/e: 257 (M^+), 175 (base)$

15 製造例39

10

製造例1と同様にして、1-(3,5-i)メチルピペラジン-1-iル)-7-iメトキシーイソキノリンを得た。

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 07 (d, J=5.8Hz, 1H), 7. 68 (d, 20 J=8.9Hz, 1H), 7. 40 (d, J=2.7Hz, 1H), 7. 29 (dd, J=2.7Hz, 8.9Hz, 1H), 7. 21 (d, J=5.8Hz, 1H), 3. 93 (s, 3H), 3. $70\sim3$. 62 (m, 2H), 3. $33\sim3$. 23 (m, 2H), 2. 66 \sim 2. 57 (m, 2H), 1. 17 (d, J=6.6Hz, 6H)

 $Mass, m/e: 271 (M^+), 187 (base)$

製造例40

製造例1と同様にして、6-メトキシ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリンを得た。

5 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8.$ 10 (d, J=5. 9Hz, 1H), 8. 0 \Box (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 16 (d, J=5. 9Hz, 1H), 7. 13 (d d, J=2. 6Hz, 9. 2Hz, 1H), 7. 02 (d, J=2. 6Hz, 1H), 3. 9 \Box (s, 3H), 3. 38 \Box 3. 32 (m, 4H), 3. 18 \Box 3. 12 (m, 4H)

Mass, m/e: 243 (M⁺), 187 (base)

10 製造例41

製造例1と同様にして、6-メトキシ-1-(4-メチルピペラジン-1-イ**ノ**レ)イソキノリンを得た。

$$-N$$

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 09 (d, J=5. 9Hz, 1H), 7. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 15 (d, J=5. 9Hz, 1H), 7. 12 (d d, J=2. 6Hz, 9. 2Hz, 1H), 7. 02 (d, J=2. 6Hz, 1H), 3. 9 3 (s, 3H), 3. 48 \sim 3. 38 (m, 4H), 2. 74 \sim 2. 64 (m, 4H), 2. 4 1 (s, 3H)

Mass, $m/e: 257 (M^+), 187 (base)$

20 製造例 4 2

製造例1と同様にして、1-(4-エチルピペラジン-1-イル)-6-メトキシイソ キノリンを得た。

$$N-N$$

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 09 (d, J=5. 9Hz, 1H), 7. 99 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 14 (d, J=5. 9Hz, 1H), 7. 11 (dd, J=2. 6Hz, 9. 2Hz, 1H), 7. 01 (d, J=2. 6Hz, 1H), 3. 93 (s, 3H), 3. $48\sim3$. 38 (m, 4H), 2. $76\sim2$. 67 (m, 4H), 2. 55 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 16 (t, J=7. 3Hz, 3H)

Mass, m/e: 271 (M⁺), 187 (base)

製造例43

製造例1と同様にして、5-メトキシー1-ピペラジン-1-イルイソキノリンを消た。

$$HN N N O$$

10

5

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 8. 16 (d, J=6. 2Hz, 1H), 7. 67 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 63 (dd, J=0. 8Hz, 5. 8Hz, 1H), 7. 4 1 (t, J=7. 7Hz, 1H), 6. 94 (d, J=7. 7Hz, 1H), 3. 99 (s, 3H), 3. 39 \sim 3. 31 (m, 4H), 3. 18 \sim 3. 11 (m, 4H)

15 Mass, $m/e: 243 (M^+), 174 (base)$

製造例44

製造例1と同様にして、5-メトキシ-1-(4-メチルピペラジン-1-イル) イソキノリンを得た。

$$-N$$
 N
 O

 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 16 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 65 (d d, J=0. 8Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 62 (dd, J=0. 8Hz, 5. 8Hz, 1H), 7. 41 (t, J=7. 7Hz, 1H), 6. 94 (d, J=7. 7Hz, 1H), 3.

98 (s, 3H), 3. $50 \sim 3$. $\frac{3}{8}$ (m, 4H), 2. $74 \sim 2$. 63 (m, 4H), 2. 41 (s, 3H)

Mass, $m/e: 257 (M^+), 187 (base)$

製造例45

5 製造例 1 と同様にして、1-(4-x チルピペラジン-1-4 ル) -5- メトキ シイソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 8. 15 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 65 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 62 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 40 (t, J=7. 7Hz, 1H), 6. 93 (d, J=7. 7Hz, 1H), 3. 98 (s, 3H), 3. 50 \sim 3. 40 (m, 4H), 2. 77 \sim 2. 68 (m, 4H), 2. 55 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 16 (t, J=7. 3Hz, 3H)

Mass, $m/e: 271 (M^+), 187 (base)$

製造例46

10

20

15 製造例1と同様にして、7-メチル-1-ピペラジン-1-イルイソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 8. 10 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 88 (s, 1H), 7. 66 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 45 (dd, J=1. 5Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 22 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 39~3. 32 (m, 4H), 3. 20~3. 13 (m, 4H)

Mass, $m/e: 227 (M^+), 159 (base)$

製造例 4_7

製造例1と同様にして、7-メチル-1-(4-メチルピペラジン-1-イル) イソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 8. 09 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 85 (s, 1H), 7. 65 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 44 (dd, J=1. 5Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 21 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 51~3. 38 (m, 4H), 2. 77~2. 64 (m, 4H), 2. 54 (s, 3H), 2. 42 (s, 3H) Mass, m/e: 241 (M⁺), 171 (base)

製造例48

製造例1と同様にして、1-(4-xチルピペラジン-1-dル)-7-xチルイソキノリンを得た。

10

15

5

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 8. 09 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 85 (s, 1H), 7. 65 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 44 (dd, J=1. 5Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 20 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 50~3. 40 (m, 4H), 2. 80~2. 69 (m, 4H), 2. 59~2. 52 (m, 5H), 1. 17 (t, J=7. 3Hz, 3H)

Mass, $m/e: 255 (M^+), 171 (base)$

製造例49

製造例1と同様にして、7-クロロ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリンを得た。

20 ${}^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.$ 16 (d, J=5.8Hz, 1H), 8.07 (d,

J=1.9Hz, 1H), 7.70 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.55 (d d, J=1.9Hz, 8.5Hz, 1H), 7.23 (d, J=5.8Hz, 1H), $3.41\sim3$.

Mass, $m/e: 247 (M^+), 179 (base)$

5 製造例50

製造例1と同様にして、7-クロロ-1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリンを得た。

$$-N$$
 N
 N
 N

 1 H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 15 (d, J=5. 8Hz, 1H), 8. 05 (d, J=1. 9Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 55 (dd, J=1. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 22 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 48~3. 40 (m, 4H), 2. 77~2. 70 (m, 4H), 2. 42 (s, 3H) Mass, m/e: 261 (M+), 83 (base)

<u>製造例51</u>

15 製造例1と同様にして、7-クロロ-1-(4-エチルピペラジン-1-イル)イソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 15 (d, J=5.8Hz, 1H), 8. 05 (d, J=1.9Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8.5Hz, 1H), 7. 55 (dd, J=20 1.9Hz, 8.5Hz, 1H), 7. 21 (d, J=5.8Hz, 1H), 3. 49~3. 40 (m, 4H), 2. $79\sim2$. 69 (m, 4H), 2. 56 (q, J=7.3Hz, 2H), 1. 17 (t, J=7.3Hz, 3H)

Mass, $m/e: 275 (M^+), 97 (base)$

製造例52

製造例1と同様にして、7-フルオロ-1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリンを得た。

$$-N$$
 N
 F

 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 14 (d, J=5.8 Hz, 1H), 7. 78~7. 73 (m, 1H), 7. 73~7.66 (m, 1H), 7. 42~7.35 (m, 1H), 7. 24 (d, J=5.8 Hz, 1H), 3. 48~3.37 (m, 4H), 2. 76~2.6 4 (m, 4H), 2. 42 (s, 3H)

Mass, $m/e: 245 (M^+), 175 (base)$

10 製造例53

製造例1と同様にして、1-(4-エチルピペラジン-1-イル)-7-フルオロイソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 14 (d, J=5.8 Hz, 1H), 7. 78~7. 15 73 (m, 1H), 7. 73~7.67 (m, 1H), 7. 42~7.36 (m, 1H), 7. 24 (d, J=5.8 Hz, 1H), 3. 49~3.39 (m, 4H), 2. 79~2.7 0 (m, 4H), 2.56 (q, J=7.3 Hz, 2H), 1.17 (t, J=7.3 Hz, 3H)

Mass, $m/e: 259 (M^+), 175 (base)$

20 製造例 5 4

製造例1と同様にして、1-(4-メチルピペラジン-1-イル)-7-フェニルイソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 30~8. 27 (m, 1H), 8. 16 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 90~7. 80 (m, 2H), 7. 72~7. 67 (m, 2H), 7. 55~7. 48 (m, 2H), 7. 44~7. 39 (m, 1H), 7. 29~7. 25 (m, 1H), 3. 55~3. 49 (m, 4H), 2. 76~2. 66 (m, 4H), 2. 42 (s, 3H)

Mass, m/e:303 (M^+), 233 (base)

製造例 5 5

5

15

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 8. 30~8. 27 (m, 1H), 8. 16 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 89~7. 80 (m, 2H), 7. 72~7. 67 (m, 2H), 7. 55~7. 49 (m, 2H), 7. 44~7. 39 (m, 1H), 7. 28~7. 24 (m, 1H), 3. 58~3. 48 (m, 4H), 2. 81~2. 72 (m, 4H), 2. 56 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 17 (t, J=7. 3Hz, 3H)

Mass, m/e: 317 (M⁺), 233 (base)

<u>製造例56</u>

製造例1と同様にして、7-フェニル-1-ピペラジン-1-イルイソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 30 (s, 1H), 8. 16 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 90~7. 80 (m, 2H), 7. 72~7. 67 (m, 2H), 7. 54~7. 48 (m, 2H), 7. 44~7. 39 (m, 1H), 7. 28 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 47~3. 38 (m, 4H), 3. 21~3. 14 (m, 4H) Mass. m/e: 289 (M⁺), 220 (base)

製造例57

5

製造例1と同様にして、6-クロロ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリンを得た。

10 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8.$ 16 (d, J=5. 8Hz, 1H), 8. 03 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 73 (d, J=1. 9Hz, 1H), 7. 44 (dd, J=1. 9Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 16 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 40~3. 34 (m, 4H), 3. 17~3. 12 (m, 4H)

Mass, m/e: 247 (M⁺), 179 (base)

15 製造例 5 8

製造例1と同様にして、6-クロロ-1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8.$ 15 (d, J=5. 8Hz, 1H), 8. 01 (d,

 $J=8.\ 9\,H\,z$, $1\,H$), $7.\ 7\,2$ (d, $J=1.\ 9\,H\,z$, $1\,H$), $7.\ 4\,3$ (d d, $J=1.\ 9\,H\,z$, $8.\ 9\,H\,z$, $1\,H$), $7.\ 1\,4$ (d, $J=5.\ 8\,H\,z$, $1\,H$), $3.\ 4\,5$ (t, $J=4.\ 6\,H\,z$, $4\,H$), $2.\ 6\,9$ (t, $J=4.\ 6\,H\,z$, $4\,H$), $2.\ 4\,1$ (s, $3\,H$) Mass, $m/e:26\,1$ (M^+), $8\,3$ (base)

5 製造例59

製造例1と同様にして、6-クロロ-1-(4-エチルピペラジン-1-イル)イソキノリンを得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 15 (d, J=5.8Hz, 1H), 8. 01 (d, J=8.9Hz, 1H), 7. 72 (d, J=1.9Hz, 1H), 7. 42 (dd, J=1.9Hz, 8.9Hz, 1H), 7. 14 (d, J=5.8Hz, 1H), 3. 46 (t, J=4.6Hz, 4H), 2. 72 (t, J=4.6Hz, 4H), 2. 55 (q, J=7.3Hz, 2H), 1. 16 (t, J=7.3Hz, 3H)

Mass, m/e: 275 (M⁺), 83 (base)

15 製造例 6 0

製造例1と同様にして、5-クロロ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 25 (d, J=5.8Hz, 1H), 8. 04 (td, J=1.2Hz, 8.5Hz, 1H), 7. 69 (dd, J=1.2Hz, 7.3Hz, 1)

20 H), 7. 64 (dd, J=1.2Hz, 5.8Hz, 1H), 7. 42 (dd, J=7.3Hz, 8.5Hz, 1H), 3. 41~3. 35 (m, 4H), 3. 18~3. 13 (m, 4H)

Mass, $m/e: 247 (M^+), 179 (base)$

製造例61

製造例1と同様にして、5-クロロー1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリンを得た。

$$-N \longrightarrow N \longrightarrow CI$$

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 24 (d, J=5. 8Hz, 1H), 8. 02 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 68 (dd, J=1. 2Hz, 7. 3Hz, 1H), 7. 6

2 (dd, J=1. 2Hz, 5. 8Hz, 1H), 7. 41 (dd, J=7. 3Hz, 8. 5Hz, 1H), 3. 45 (t, J=4. 6Hz, 4H), 2. 69 (t, J=4. 6Hz, 4H), 2. 41 (s, 3H)

Mass, $m/e: 261 (M^+), 83 (base)$

10 製造例62

製造例1と同様にして、5 ークロロー1ー(4 - エチルピペラジン-1-イル)イソキー・ノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 24 (d, J=5. 8Hz, 1H), 8. 02 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 68 (dd, J=0. 8Hz, 7. 3Hz, 1H), 7. 6 1 (d, J=6. 2Hz, 1H), 7. 40 (t, J=8. 1Hz, 1H), 3. 47 (t, J=4. 6Hz, 4H), 2. 73 (t, J=4. 6Hz, 4H), 2. 55 (q, J=7. 3Hz, 2H), 1. 16 (t, J=7. 3Hz, 3H)

Mass, $m/e: 275 (M^+), 97 (base)$

20 製造例 6 3

製造例1と同様にして、7ーフルオロー1ーピペラジンー1ーイルイソキノリンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8$. 14 (d, J=5.8Hz, 1H), 7.79 \sim 7.69 (m, 2H), 7.43 \sim 7.37 (m, 1H), 7.27 \sim 7.24 (m, 1H), 3.38 \sim 3.32 (m, 4H), 3.19 \sim 3.14 (m, 4H)

Mass, m/e:231 (M⁺), 163 (base)

5 製造例64

製造例1と同様にして、1-(2,5-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン-1-イル) -7-メトキシイソキノリンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 7. 97 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 79 (d, J=6. 2Hz, 1H), 7. 59 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 48 (s, 1H), 7. 42 (d, J=6. 2Hz, 1H), 4. 63 (br s, 1H), 4. 42~4. 3 1 (m, 1H), 4. 10~3. 98 (m, 1H), 3. 96 (s, 3H), 3. 96~3. 27 (m, 3H), 2. 48~2. 37 (m, 1H), 2. 28~2. 13 (m, 1H), 2. 08~1. 92 (m, 2H)

15 Mass, $m/e: 269 (M^+), 175 (base)$

製造例65

製造例1と同様にして、7-クロロ-1-[4-[4-(3-メトキシフェニル)ブチル]ピペラジン-1-イル]イソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 15 (d, J=5.8Hz, 1H), 8. 06 (m, 1H), 7. 67 (d, J=8.9Hz, 1H), 7. 56 (d, J=1.9Hz, 1H), 7. 52 (d, J=2.3Hz, 1H), 7. 26 (t, J=3.9Hz, 1H), 6. 8 2 (d, J=7.7Hz, 1H), 6. 75~6.69 (m, 2H), 3. 86 (s, 3H),

3. 39 (t, J=5. 0 Hz, 4 H), 2. 69 (t, J=4. 8 Hz, 4 H), 2. 5 9 (t, J=7. 0 Hz, 2 H), 2. 41 (t, J=7. 5 Hz, 2 H), 1. $75 \sim 1$. 50 (m, 4 H)

Mass, $m/e: 409 (M^+), 191 (base), 121, 107$

5 製造例 6 6

製造例1と同様にして、7-メトキシ-1-[4-[4-(3-メトキシフェニル)ブチル]ピペラジン-1-イル]イソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 17 (d, J=5. 9Hz, 1H), 8. 08 (s, 1H), 7. 20 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 13 (d, J=1. 9Hz, 1H), 7. 10 (d, J=2. 3Hz, 1H), 7. 04 (t, J=3. 9Hz, 1H), 6. 8 0 (d, J=7. 6Hz, 1H), 6. 79~6. 65 (m, 2H) 3. 96 (s, 3H), 3. 89 (s, 3H), 3. 42 (t, J=4. 8Hz, 4H), 2. 73 (t, J=4. 8Hz, 4H), 2. 63 (t, J=6. 9Hz, 2H), 2. 43 (t, J=7. 5Hz, 2H), 1. 78~1. 47 (m, 4H)

Mass, m/e: 405 (M^+), 187 (base), 121, 107

製造例67

製造例1と同様にして、7-クロロ-1-[4-[トランス-4-(3-メトキシフェニル)シクロヘキサン-1-イル]ピペラジン-1-イル]イソキノリンを得た。

20

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 14 (d, J=5.8Hz, 1H), 8. 03 (m, 1H), 7. 69 (d, J=8.9Hz, 1H), 7. 55 (d, J=1.9Hz, 1H), 7. 53 (d, J=1.9Hz, 1H), 7. 22 (d, J=5.9Hz, 1H), 6. 8 1 (d, J=7.7Hz, 1H), 6. 76~6. 72 (m, 2H), 3. 80 (s, 3H),

3. 59 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 97 (t, J=4. 8Hz, 4H), 2. 5 $3\sim2$. 47 (m, 2H), 2. $21\sim2$. 10 (m, 4H), 2. $09\sim2$. 00 (m, 4H)

Mass, m/e:435 (M^+), 420, 191 (base), 121, 107

5 製造例68

製造例1と同様にして、7-メトキシ-1-[4-[トランス-4-(3-メトキシフェニル)シクロヘキサン-1-イル]ピペラジン-1-イル]イソキノリンを得た。

¹H—NMR (CDC1₃) δ: 8. 08 (d, J=5. 7Hz, 1H), 8. 00 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 20 (d, J=5. 7Hz, 1H), 7. 14 (d, J=5. 7Hz, 1H), 7. 11 (dd, J=2. 7Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 01 (d, J=2. 7Hz, 1H), 6. 82 (d, J=7. 3Hz, 1H), 6. 78~6. 72 (m, 2H), 3. 92 (s, 3H), 3. 80 (s, 3H), 3. 43 (m, 4H), 2. 87 (t, J=4. 4Hz, 4H), 2. 50~2. 47 (m, 2H), 2. 16~2. 10 (m, 4H), 2. 06~1. 98 (m, 4H)

Mass, m/e:431 (M⁺), 416, 187 (base), 12<u>1</u> 製造例69

20

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.06$ (d, J=5.7Hz, 1H), 7.66 (d, J=9.0Hz, 1H), 7.39 (d, J=2.3Hz, 1H), 7.22 (d, J=5.4Hz, 1H), 7.28 (dd, J=2.3Hz, 8.8Hz, 1H), 6.89 (dd,

J=4. 6 H z, 9. 6 H z, 1 H), 6. 8 4 (d d, J=3. 4 H z, 5. 8 H z, 1 H), 4. $4 1 \sim 4$. 3 5 (m, 2 H), 4. 0 5 (d d, J=7. 4 H z, 1 1. 2 H z, 1 H), 3. 9 4 (s, 3 H), 3. 4 1 (t, J=4. 5 H z, 4 H), 2. $9 2 \sim 2$. 8 5 (m, 2 H), 2. $8 3 \sim 2$. 7 3 (m, 4 H)

5 Mass, m/e:391 (M⁺), 376, 282, 187 (base), 174 <u>製造例70</u>

製造例1と同様にして、1-[1, 4]ジアゼパン-1-イル-7-メトキシイソキノリンを得た。

- 10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 02~7. 99 (m, 2H), 7. 11~7. 09 (m, 2H), 7. 00 (d, J=2. 3Hz, 1H), 3. 92 (s, 3H), 3. 76 (t, J=5. 4 Hz, 2H), 3. 72 (t, J=5. 8Hz, 2H), 3. 27 (t, J=5. 4Hz, 2H), 3. 16 (t, J=5. 7Hz, 2H), 2. 75 (br s, 1H), 2. 00~1. 95 (m, 2H)
- 15 Mass, m/e:257 (M⁺), 242, 201, 187 (base) 製造例71

製造例 1 と同様にして、1-(4-ベンゾ[1, 3] ジオキソール-5-イルメチルピ ペラジン-1-イル) -7-メトキシイソキノリンを得た。

20 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 8. 07 (d, J=5.8Hz, 1H), 7. 97 (d, J=9.3Hz, 1H), 7. 13 (d, J=5.8Hz, 1H), 7. 09 (dd, J=2.7Hz, 9.3Hz, 1H), 7. 00 (d, J=2.7Hz, 1H), 6. 91 (s, 1H), 6. 77 (t, J=7.2Hz, 2H), 5. 94 (s, 2H), 3. 91 (s, 3)

H), 3. 53 (s, 2H), 3. 39 (m, 4H), 2. 69 (t, J=4. 5Hz, 4H) Mass, m/e: 377 (M⁺), 187 (base), 174, 135

製造例72

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 07 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 40 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 29 (dd, J=2. 3Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 21 (d, J=5. 4Hz, 1H), 3. 94 (s, 3H), 3. 87 \sim 3. 84 (m, 1H), 3. 79 \sim 3. 75 (m, 2H), 3. 22 \sim 3. 16 (m, 2H), 2. 93 \sim 2. 88 (m, 1H), 2. 64 \sim 2. 58 (m, 1H), 2. 40 \sim 2. 38 (m, 1H), 2. 29 (q, J=8. 5Hz, 1H), 1. 94 \sim 1. 76 (m, 3H), 1. 65 \sim 1. 52 (m, 1H)

Mass, $m/e: 283 (M^+), 96 (base)$

15 製造例 7 3

製造例1と同様にして、7-クロロー1-((8 a S) -オクタヒドロピロロ [1, 2 - a] ピラジン-2-イル) イソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 14 (d, J=5.8 Hz, 1H), 8. 04 (d, 20 J=2.3 Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8.9 Hz, 1H), 7. 55~7. 52 (m, 1H), 7. 19 (d, J=5.4 Hz, 1H), 3. 87~3. 83 (m, 1H), 3. 7 8~3. 73 (m, 1H), 3. 24~3. 16 (m, 3H), 2. 93~2. 87 (m, 1H), 2. 63~2. 60 (m, 1H), 2. 38~2. 25 (m, 2H), 1. 93~1.

83 (m, 3H), 1. $63\sim1$. 51 (m, 1H) Mass, m/e: 287 (M⁺), 96 (base)

<u>製造例74</u>

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 83 (dd, J=1. 9Hz, 4. 2Hz, 1H), 8. 13 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 01 (dd, J=1. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 48 (dd, J=4. 3Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 04 (d, J=5. 10 4Hz, 1H), 4. 96~4. 90 (m, 2H), 3. 32~3. 25 (m, 1H), 3. 19~3. 15 (m, 2H), 2. 97~2. 92 (m, 1H), 2. 62~2. 56 (m, 1H), 2. 34~2. 33 (m, 1H), 2. 25 (q, J=8. 9Hz, 1H), 1. 9 6~1. 85 (m, 2H), 1. 82~1. 75 (m, 1H), 1. 56~1. 50 (m, 1H)

15 Mass, $m/e : 254 (M^+), 96 (base)$

製造例 7 5

製造例1と同様にして、5-((8aS)-オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2-イル)-1, 6-ナフチリジンを得た。

20 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 98 (dd, J=1. 9Hz, 4. 2Hz, 1H), 8. 40~8. 37 (m, 1H), 8. 33 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 47~7. 40 (m, 2H), 3. 93 (td, J=2. 3Hz, 8. 3Hz, 1H), 3. 82 (dd, J=2. 7Hz, 11. 8Hz, 1H), 3. 32~3. 25 (m, 1H), 3. 21

 $\sim 3.\ 16$ (m, 2H), 2. $97\sim 2.\ 93$ (m, 1H), 2. 59 (dt, $J=2.\ 7$ Hz, 11. 2Hz, 1H), 2. $37\sim 2.\ 25$ (m, 2H), 1. $94\sim 1.\ 75$ (m, 3H), 1. $55\sim 1.\ 50$ (m, 1H)

Mass, $m/e: 254 (M^+), 96 (base)$

5 製造例76

製造例1と同様にして、7-クロロ-1-((8aR) -オクタヒドロピロロ [1, 2 -a] ピラジン-2-イル)イソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 15 (d, J=5. 8Hz, 1H), 8. 06 (d, J=1. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 55 (dd, J=1. 9Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 21 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 86 (td, J=2. 3Hz, 11. 6Hz, 1H), 3. 80~3. 75 (m, 1H), 3. 25 ~3. 17 (m, 3H), 2. 94~2. 88 (m, 1H), 2. 65~2. 59 (m, 1H), 2. 39~2. 34 (m, 1H), 2. 28 (t, J=8. 9Hz, 1H), 1. 95 ~1. 84 (m, 2H), 1. 84~1. 75 (m, 1H), 1. 55~1. 48 (m, 1H)

Mass, $m/e: 287 (M^+), 96 (base)$

<u>製造例77</u>

製造例1と同様にして、 $1-((8aR)-オクタヒドロピロロ[1, 2-a]ピラジ 20 <math>\nu-2-4\nu)-7-メトキシイソキノリンを得た。$

 1 H-NMR (CDC $_{3}$) δ : 8. 06 (d, $_{J}$ =5. 8Hz, 1H), 7. 66 (dd, $_{J}$ =3. 4Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 39 (d, $_{J}$ =2. 3Hz, 1H), 7. 27

(dd, J=2. 3 Hz, 8. 9 Hz, 1 H), 7. 19 (d, J=5. 4 Hz, 1 H), 3. 93 (s, 3 H), 3. 85 (td, J=2. 3 Hz, 12. 0 Hz, 1 H), 3. 7 Tous 7. 3. 74 (m, 1 H), 3. 20 cous 15 (m, 3 H), 2. 89 (t, J=10. 8 Hz, 1 H), 2. 60 (t, J=11. 2 Hz, 1 H), 2. 39 cous 2. 37 (m, 1 H), 2. 32 cous 2. 25 (m, 1 H), 1. 93 cous 1. 83 (m, 2 H), 1. 80 cous 1. 76 (m, 1 H), 1. 59 cut 1. 51 (m, 1 H) 10 Mass 3. 10 Mass 3. 10 Mass 4. 10 Mass 5. 10 Mass 6. 10 Mass 7. 10 Mass 8. 10 Mass 9. 10 Mass 9

製造例78

5

製造例1と同様にして、3-クロロ-1-((8 a S) -オクタヒドロピロロ [1, 2 10 -a] ピラジン-2-イル)インキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 00 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 64 (d, J=7. 7Hz, 1H), 7. 60~7. 56 (m, 1H), 7. 46~7. 42 (m, 1H), 7. 22 (s, 1H), 3. 99 (td, J=2. 3Hz, 12. 3Hz, 1H), 3. 93~3. 89 (m, 1H), 3. 24 (dt, J=2. 7Hz, 12. 0Hz, 1H), 3. 18~3. 13 (m, 2H), 2. 95~2. 90 (m, 1H), 2. 61~2. 23 (m, 2H), 1. 93~1. 83 (m, 1H), 1. 81~1. 74 (m, 2H), 1. 5 3~1. 47 (m, 1H)

 $Mass, m/e: 287 (M^+), 96 (base)$

20 製造例 7 9

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 55 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 42 (dd, J=1. 5Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 19 (s, 1H), 3. 95 (td, J=2. 3Hz, 12. 3Hz, 1H), 3. 90~3. 86 (m, 1H), 3. 25~3. 13 (m, 2H), 2. 95~2. 89 (m, 1H), 2. 62~2. 57 (m, 1H), 2. 51 (s, 3H), 2. 35~2. 24 (m, 2H), 1. 91~1. 83 (m, 2H), 1. 79~1. 76 (m, 1H), 1. 56~1. 51 (m, 1H)

Mass, $m/e:301 (M^+), 96 (base)$

製造例80

製造例1と同様にして、7-0 ロロー1-オクタヒドロピリド[1, 2-a] ピラジン -2-イルイソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 15 (d, J=5. 8Hz, 1H), 8. 05 (d, J=1. 9Hz, 1H), 7. 69 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 55 (dd, J=1. 9Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 21 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 72 (qd, J=2. 7Hz, 12. 3Hz, 1H), 3. 56 (td, J=2. 7Hz, 12. 3Hz, 1H), 3. 23 (dt, J=2. 7Hz, 12. 3Hz, 1H), 2. 97~2. 84 (m, 3H), 2. 63 (dt, J=2. 7Hz, 11. 6Hz, 1H), 2. 33~2. 16 (m, 2H), 1. 87~1. 78 (m, 1H), 1. 75~1. 57 (m, 3H), 1. 45~1. 28 (m, 2H)

20 Mass, $m/e:301 (M^+), 110 (base)$

製造例81

製造例1と同様にして、7-メトキシ-1-オクタヒドロピリド[1, 2-a]ピラジン-2-イルイソキノリンを得た。

¹H—NMR (CDC1₃) δ: 8. 07 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 67 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 40 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 28 (dd, J=2. 7Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 20 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 94 (s, 3H), 3. 72 (qd, J=2. 7Hz, 12. 3Hz, 1H), 3. 57 (td, J=2. 7Hz, 12. 3Hz, 1H), 3. 57 (td, J=2. 7Hz, 12. 3Hz, 1H), 3. 57 (td, J=2. 7Hz, 12. 3Hz, 1H), 2. 98~2. 8 4 (m, 3H), 2. 63 (dt, J=2. 7Hz, 11. 6Hz, 1H), 2. 35~2. 25 (m, 1H), 2. 25~2. 15 (m, 1H), 1. 84~1. 54 (m, 4H), 1. 42~1. 32 (m, 2H)

10 Mass, $m/e: 297 (M^+), 110 (base)$

製造例82

製造例1と同様にして、7-メチルスルファニル-1-(S)-オクタヒドロピリド[1, 2-a] ピラン-2-イルイソキノリンを得た。

15 1 H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 10 (d, J=5.8Hz, 1H), 7. 85 (d, J=1.9Hz, 1H), 7. 65 (d, J=8.5Hz, 1H), 7. 50 (dd, J=1.9Hz, 8.5Hz, 1H), 7. 18 (d, J=5.8Hz, 1H), 3. 91~3. 84 (m, 1H), 3. 82~3.75 (m, 1H), 3. 25~3.15 (m, 3H), 2. 94~2.85 (m, 1H), 2.59 (s, 3H), 2. 43~2.24 (m, 2H), 1.

20 97 \sim 1. 73 (m, 3H), 1. 66 \sim 1. 47 (m, 2H) Mass, m/e: 299 (M⁺), 96 (base)

製造例83

まず、製造例1と同様にして、7-メチルスルファニル-1-(S) -オクタヒドロピリド [1, 2-a] ピラン-2-イルイソキノリン 285 mg を得た。これに、30%過酸化水素水 1 m 1 及び酢酸 0.5 m 1 を加え、室温で 15分攪拌後、アンモニア水でアルカリ性としてジクロロメタンで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:ジクロロメタン=1:4) で精製し、7-メタンスルフィニル-1-(S) -オクタヒドロピリド [1, 2-a] ピラン-2-イルイソキノリン 235 mg (78%) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 43~8. 40 (m, 1H), 8. 23 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 89 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 77~7. 73 (m, 1H), 7. 28~7. 25 (m, 1H), 3. 94 (d, J=12. 0Hz, 1H), 3. 89~3. 81 (m, 1H), 3. 33~3. 23 (m, 1H), 3. 23~3. 14 (m, 2H), 3. 02~2. 91 (m, 1H), 2. 79 (d, J=1. 5Hz, 3H), 2. 70~2. 60 (m, 1H), 2. 46~2. 25 (m, 2H), 1. 97~1. 75 (m, 3H), 1. 62~1. 46 (m, 1H)

Mass, $m/e: 315 (M^+), 96 (base)$

製造例84

5

10

15

まず、製造例1と同様にして、7-メトキシー1-オクタヒドロピリド [1, 2-a] 20 ピラジン-2-イルイソキノリン610mgを得た。これに、47%臭化水素酸水溶液8mlを加え2時間加熱還流した。冷後、5規定水酸化ナトリウム水溶液を用いて中和し、クロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し溶媒を減圧下留去した。残渣をシ

リカゲルカラムクロマトグラフィー (飽和アンモニア水:メタノール:クロロホルム=0. 5:5:45) で精製し7-ヒドロキシー1-オクタヒドロピリド [1, 2-a] ピラジンー2-イルイソキノリン500mg(86%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 03 (dd, J=1. 2Hz, 5. 8Hz, 1H),
7. 67 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 41 (d, J=2. 3Hz, 1H), 7. 2
7~7. 21 (m, 1H), 7. 20 (d, J=5. 8 Hz, 1H), 3. 71~3. 63
(m, 1H), 3. 58~3. 51 (m, 1H), 3. 27~3. 17 (m, 1H), 2. 9
5~2. 83 (m, 3H), 2. 60~2. 50 (m, 1H), 2. 31~2. 07 (m, 2H), 1. 82~1. 54 (m, 4H), 1. 39~1. 26 (m, 2H)

10 Mass, $m/e: 283 (M^+), 110 (base)$

製造例85

5

製造例84と同様にして、1-(S)-オクタヒドロピリド[1, 2-a]ピラン-2-イルー7-ヒドロキシイソキノリンを得た。

15 1 H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 02 (d, J=5.4Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8.9Hz, 1H), 7. 42 (d, J=2.3Hz, 1H), 7. 29~7. 25 (m, 1H), 7. 23 (d, J=5.4Hz, 1H), 3. 71~3. 58 (m, 2H), 3. 3 2~3. 23 (m, 1H), 3. 21~3. 13 (m, 2H), 3. 01~2. 85 (m, 3H), 2. 55~2. 46 (m, 1H), 1. 98~1. 79 (m, 3H), 1. 59~1.

20 49 (m, 1H)

Mass, $m/e: 269 (M^+), 96 (base)$

製造例86

25

製造例84において合成した7ーヒドロキシー1ーオクタヒドロピリド [1, 2-a] ピラジン-2-イルイソキノリン105mgをNーメチノレピロリドン3mlに溶解し、これにスルファモイルクロリド1.00gを加え室温で1時間攪拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、クロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減

圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(25%アンモニア水:メタノール:クロロホノレム=1:10:90)で精製し、1-オクタヒドロピリド[1,2-a] ピラジン-2-イル-7-スルファモイルイソキノリン85mg(75%)を得た。

5 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 05 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 97 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 75 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 57 (dd, J=2. 7Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 14 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 62~3. 49 (m, 2H), 3. 05 (dt, J=2. 7Hz, 12. 3Hz, 1H), 2. 94~2. 72 (m, 3H), 2. 54 (dt, J=3. 1Hz, 11. 6Hz, 1H), 2. 2 7 (t, J=10. 8Hz, 1H), 2. 21~2. 12 (m, 1H), 1. 83~1. 5 4 (m, 4H), 1. 43~1. 21 (m, 2H)

Mass, m/e : 362 (M⁺), 110 (base)

製造例87

20

製造例86と同様にして、1-(S)-オクタヒドロピリド[1, 2-a]ピラン-2 15 -イル-7-スルファモイルイソキノリンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.08$ (d, J=5.8Hz, 1H), 7.98 (d, J=2.3Hz, 1H), 7.77 (d, J=8.9Hz, 1H), 7.57 (dd, J=2.3Hz, 8.9Hz, 1H), 7.17 (d, J=5.8Hz, 1H), 3.85 \sim 3.78 (m, 1H), 3.73 \sim 3.65 (m, 1H), 3.18 \sim 3.05 (m, 3H), 2.86 \sim 2.78 (m, 1H), 2.63 \sim 2.54 (m, 1H), 2.43 \sim 2.24 (m,

2H), 1. $95\sim1$. 74 (m, 3H), 1. $53\sim1$. 41 (m, 1H) Mass, m/e: 348 (M⁺), 96 (base)

製造例88

5

ステップ1:1-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-7-クロロイソキノリンの合成。

1,7-ジクロロイソキノリン3.96g及びベンジルピペラジン10.50gの混合物を150 $^{\circ}$ で3時間攪拌した。残渣に水を加え、クロロホルムで抽出し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液水素で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し溶媒を減圧下留去した。

10 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製 し $1-(4-ベンジル ピペラジン-1-イル)-7-クロロイソキノリン4.78g(71%)を得た。
<math>^1$ H-NMR(CDCl $_3$) $\delta:8.14$ (d, J=5.4Hz,1H),8.04(d,

J=1.9Hz, 1H), 7. 68 (d, J=8.5Hz, 1H), 7. 53 (dd, J=2.3Hz, 8. 8Hz, 1H), 7. 39 \sim 7. 23 (m, 5H), 7. 20 (d, J=2.3Hz)

15 5. 8 H z, 1 H), 3. 6 4 (s, 2 H), 3. 4 1 (t, J=5. 6 H z, 4 H), 2. 7 3 (t, J=4. 8 H z, 4 H)

Mass, $m/e: 337 (M^+), 191, 159, 91 (base)$

<u>ステップ2:1-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-7-ジメチルアミノイソキノ</u> <u>リンの合成。</u>

上記ステップ1で合成した 1-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-7-クロロイソキノリン1.01gをテトラヒドロフラン30m1に溶解した後、これに酢酸パラジウム20mg、<math>2-(ジ-tert-ブチルホスフィノ)ビフェニル48mg、ナトリウムーtert-ブトキシド450mg及び2.OMジメチルアミンテトラヒドロフラン溶液5m1を加えて封管し、この混合物を<math>80%で16時間攪拌した。不溶物を濾別した後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:クロロホルム=1:19)で精製して、1-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-7-ジメチルアミノイソキノリン261mg(25%)を得た。

5

20

10 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 94 (d, J=5. 7Hz, 1H), 7. 6 3 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 45~7. 20 (m, 6H), 7. 18 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 12 (d, J=2. 3Hz, 1H), 3. 69 (s, 2H), 3. 4 9 (t, J=4. 8Hz, 4H), 3. 06 (s, 6HI), 2. 77 (t, J=5. 0Hz, 4H) Mass, m/e: 346 (M⁺), 330, 200 (base), 187, 91

15 ステップ3:7-ジメチルアミノ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリンの合成。

上記ステップ2で合成した 1-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-7-ジメチルアミノイソキノリン250mgをエタノール20mlに溶解し、これに<math>10%パラジウム炭素 50mgを加え、この混合物を水素雰囲気下室温にて16時間攪拌した。不溶物を濾別し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール:

クロロホルム=1:9) で精製し、7-ジメチルアミノ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン46mg(25%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7. 95 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 64 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 27 (dd, J=2. 3Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 1 6 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 12 (d, J=2. 3Hz, 1H), 3. 39 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 19 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 07 (s, 6H) Mass, m/e: 256 (M⁺), 200, 187 (base)

製造例89

5

製造例88で得られた化合物を常法によりメチル化し、7ージメチルアミノー1- (4 10 ーメチルピペラジン-1ーイル)イソキノリンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 95 (d, J=5. 7Hz, 1H), 7. 63 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 32 (dd, J=2. 8Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 2 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 12 (d, J=2. 8Hz, 1H), 3. 45 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 07 (s, 6H), 2. 71 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 42 (s, 3H)

Mass, $m/e: 270 (M^+), 200, 187 (base)$

製造例90

製造例 8 8 と同様にして、7-メチルアミノー1-ピペラジンー1-イルイソキノリン を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 7. 93 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 57 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 17 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 01 (dd, J=1. 3Hz, 8. 9Hz, 1H), 6. 90 (d, J=1. 9Hz, 1H), 3. 56 (t, J=5. 0Hz, 4H), 3. 33 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 94 (s, 3H) Mass, m/e: 242 (M⁺), 198, 186, 173 (base)

製造例91

5

製造例89と同様にして、7-メチルアミノ-1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリンを得た。

10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 94 (d, J=5. 7Hz, 1H), 7. 55 (d, J=9. 5Hz, 1H), 7. 21 (d, J=9. 2Hz, 1H), 7. 07 (dd, J=2. 6Hz, 5. 1Hz, 1H), 6. 97 (d, J=2. 0Hz, 1H), 3. 44 (t, J=4. 8Hz, 4H), 2. 95 (s, 3H), 2. 7 2 (t, J=5. 0Hz, 4H), 2. 42 (s, 3H)

15 Mass, m/e:256 (M⁺), 186 (base), 173, 15,7 製造例 9 2

ステップ1:2ーベンゾ[1, 3]ジオキソール-5ーイルメチル-1-tert-ブトキシカルボニル-3-オキソピペラジンの合成。

20 アルゴン雰囲気下、テトラヒドロフラン 25m1 及び ジイソプロピルアミン 2.78g の混合物に、氷冷下にて、1.58Mのn ーブチルリチ ウムーn ーヘキサン溶液 17.5 m1 を滴下し、そのまま 30 分攪拌した。これに、氷冷 下にて、1-tert

カルボニルー3ーオキソピペラジン(Tetrahedron Lett, 1980, 2 1, 3019-3020を参照して製造したもの)2.50gのテトラヒドロフラン60m1溶液を滴下し、そのまま3時間攪拌した後、5ークロロメチルーベンゾ [1, 3]ジオキソール2.30gのテトラヒドロフラン20m1溶液を 氷冷下にて滴下し、そのまま1時間攪拌した。反応液を室温とし、18時間攪拌した後、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、2ーベンゾ [1, 3]ジオキソールー5ーイルメチルー1ーtertーブトキシカルボニルー3ーオキソピペラジン2.84g(68%)を得た。

10 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 6. 67 (s, 1H), 6. 65 (d, J=1. 3Hz, 2H), 5. 90 (s, 2H), 4. 52~4. 43 (m, 1 H), 4. 12 (d, J=7. 2Hz, 2H), 3. 23 (t, J=5. 1Hz, 2H), 2. 57 (t, J=5. 8Hz, 2H), 1. 45 (s, 9H)

Mass, $m/e: 334 (M^+), 278, 144, 57 (base)$

上記ステップで合成した 2 ーベンゾ [1,3] ジオキソールー 5 ーイルメチルー1ー tertーブトキシカルボニルー 3 ーオキソピペラジン 2.0 のgをテトラヒドロフラン 5 0 m 1 に溶解し、これに水素化リチウムアルミニウム 1.0 のgを加え 1 6 時間加熱還流した。反応液に 1 0 %水酸化カリウム水溶液を加え、不溶物を濾別し、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール:クロロホルム=1:19) で精製し、2 ーベンゾ [1,3] ジオキソールー 5 ーイルメチルー 1 ー tertーブトキシカルボニルピペラジン 1.

25 27g(66%)を得た。

5

20

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:6.68$ (s, 1H), 6.65 (d, J=0.5Hz,

2H), 5. 90 (s, 2H), 4. 02 \sim 3. 87 (m, 3H), 3. 78 \sim 3. 54 (m, 2H), 2. 96 \sim 2. 77 (m, 2H), 2. 65 \sim 2. 51 (m, 2H), 1. 45 (s, 9H)

Mass, $m/e:320 (M^+), 219, 57 (base)$

10

15

20

5 zテップ3:1-(2-ベンゾ[1, 3]ジオキソール-5-イルメ チル-1-tert-ブトキシカルボニルピペラジン-4-イル)-7-メトキシイソキ ノリンの合成。

上記ステップで合成した 2-ベンゾ [1, 3] ジオキソールー5ー イルメチルー1ー t e r t ーブトキシカルボニルピペラジン $3 \ 2 \ 0 \ mg$ 、 1- 1

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 05 (d, J=5. 5Hz, 1H), 7. 64 (d, J=9. 1Hz, 1H), 7. 26 (dd, J=2. 1Hz, 9. 1Hz, 1H), 7. 2 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 08 (d, J=2. 1Hz, 1H), 6. 92 (s, 1H), 6. 79 (d, J=1. 3Hz, 1H), 5. 94 (s, 2H), 3. 93 (s, 3 H), 3. 33~3. 26 (m, 2H), 3. 21~3. 14 (m, 2 H), 2. 80~2. 66 (m, 3H), 1. 45 (s, 9H)

上記ステップで合成した1-(2-ベンゾ[1,3]ジオキソール-5-イルメチルー 1-tert-ブトキシカルボニルピペラジン-4-イル)-7-メトキシイソキノリン 150mgを4規定塩酸ジオキサン溶液10ml中にて18時間攪拌した。反応液を飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール): クロロホルム=1:9) で精製し、1-(3-ベンゾ[1, 3] ジオキソールー $5-\sqrt{n}$ メチルピペラジン-1-イル)-7-メトキシイソキノリン69mg(58%)を得た。 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8.07$ (d, J=5.5Hz, 1H), 7.66 (d., $J = 9.2 Hz, 1H), 7.33 \sim 7.30 (m, 1H), 7.25 \sim 7.18 (m, 2)$ H), 6. 74 (s, 1H), 6. 72 (d, J=0.8Hz, 1H), 5. <math>93 (s, 2H), 3. 84 (s, 3H), 3. $66 \sim 3$. 59 (m, 2H), 3. $30 \sim 3$. 18 (m, 2H), 3. $15 \sim 3$. 10 (m, 2H), 2. $80 \sim 2$. 64 (m, 3H)

Mass, $m/e: 377 (M^+), 242 (base), 187, 135$

15 製造例93

5

10

20

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\$$

アセトン10m1中に7-メトキシ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン50 m g、4-フルオロ臭化ベンジル100mg及びトリエチルアミン100mgを加えて、 5 時間加熱還流した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メ タノール:クロロホルム=1:19) で精製し、1-[4-(4-フルオロベンジル) ピ ペラジン-1-イル]-7-メトキシイソキノリン52mg (79%)を得た。 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.07$ (d, J=5.5Hz, 1H), 7.68 (d,

 $J=9.\ 2\,H\,z$, $1\,H$), $7.\ 4\,1\,\sim 7.\ 3\,2$ (m, $3\,H$), $7.\ 3\,0\,\sim 7.\ 2\,6$ (m, $1\,H$), $7.\ 2\,1$ (d, $J=5.\ 5\,H\,z$, $1\,H$), $7.\ 0\,6\,\sim 6.\ 9\,9$ (m, $2\,H$), $3.\ 9\,3$ (s, $3\,H$), $3.\ 6\,1$ (s, $2\,H$), $3.\ 4\,5\,\sim 3.\ 3\,5$ (m, $4\,H$), $2.\ 7\,7\,\sim 2.\ 6$ 7 (m, $4\,H$)

5 Mass, $m/e: 351 (M^+), 187 (base)$

製造例94

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 14 (d, J=5. 8Hz, 1H), 8. 0 8 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 74 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 59 (d dd, J=1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 1Hz, 1H), 7. 49 (ddd, 1. 2Hz, 6. 9Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 38~7. 32 (m, 2H), 7. 23 (d, J=5. 8Hz, 1H), 7. 06~6. 99 (m, 2H), 3. 61 (s, 2H), 3. 47~3. 4
15 0 (m, 4H), 2. 75~2. 68 (m, 4H)

Mass, $m/e: 321 (M^+), 157 (base)$

製造例95

ステップ1:1-(4-tert-ブトキシカルボニルピペラジン-1-イル) -7-ヒドロキシイソキノリンの合成。

20

7-メトキシー1-ピペラジンー1-イルイソキノリン4.00g及び47% 臭化水素酸水溶液40mlの混合物を2時間加熱還流した。冷後、5規定水酸化ナトリウム水溶液を用いてアルカリ性とし、次いで1,4-ジオキサン30ml、ジーtertーブチルジ

カルボネート3.94gを加えて、室温で1時間攪拌した。酢酸エチルで抽出、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:クロロホルム=1:19)で精製し、1-(4-tert-v)

5 63g (85%) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 03 (d, J=5. 5Hz, 1H), 7. 70 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 43 (d, J=2. 6Hz, 1H), 7. 30~7. 23 (m, 2H), 3. 72~3. 64 (m, 4H), 3. 34~3. 26 (m, 4H), 1. 51 (s, 9H)

10 Mass, m/e: 329 (M⁺), 173 (base)

ステップ2:7-ヒドロキシ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン 塩酸塩の合成。

上記ステップで合成した1-(4-tert-ブトキシカルボニルピペラジン-1-イル) 7ーヒドロキシイソキノリン70mg及び4規定塩酸酢酸エチル溶液3m1の混合物を室温で1時間攪拌した。結晶を濾取して酢酸エチルで洗浄し、7-ヒドロキシ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン 塩酸塩<math>43mg(収率78%)を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ : 8. 02 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 78 (d, J=6. 6Hz, 1H), 7. 72 (d, J=6. 6Hz, 1H), 7. 64~7. 56 (m, 2H), 4. 06~3. 98 (m, 4H), 3. 68~3. 59 (m, 4H)

20 Mass, $m/e: 229 (M^+), 173 (base)$

製造例96

15

$$-N$$
 N
 N
 N

7-メトキシー (4-メチルピペラジン-1-イル) イソキノリン795mg及び4

7%臭化水素酸水溶液 $8 \, \mathrm{m} \, 1$ の混合物を 2. 5 時間加熱還流した。冷後、 $2 \, 0$ %水酸化ナトリウム水溶液で中和し、クロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(飽和アンモニア水:メタノール:クロロホルム=1: $1 \, 0$: $9 \, 0$)で精製し 7 一ヒドロキシー 1 一(4 ーメチルピペラジン 1 ーイル)イソキノリン $6 \, 7 \, 3 \, \mathrm{mg}$ ($8 \, 0 \, \%$) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8.01$ (d, J=5.8Hz, 1H), 7.66 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.36 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.26~7.19 (m, 2H), 3.48~3.35 (m, 4H), 2.70~2.55 (m, 4H), 2.33 (s, 3H)

10 Mass, m/e:243 (M⁺), 173 (base) 製造例 97

5

15

20

1-(4-tert-ブトキシカルボニルピペラジン-1-イル)-7-ヒドロキシイ ソキノリン105 mgをアセトン10 m1に溶解した後、炭酸カリウム93 mg及びヨウ 化エチル55 mgを加え2時間加熱環流した。ヨウ化エチル55 mgを追加して2時間環 流した後、炭酸カリウム48 mg及びヨウ化エチル55 mgを追加して、更に、一晩環流 した。冷後、水を加えて酢酸エチルで抽出、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: <math>n-N++ = 1:4)で精製し、1-(4-tert-ブト+ > 2)ルボニルピペラジン-1-イル)-7-エト+ > 4ノリン102 mg (90%)を得た。

次にこれを、4規定塩酸ジオキサン溶液 3m1 中にて、室温で 30 分攪拌した。 10 %水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性にし酢酸エチルで抽出、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール: クロロホルム=1:4)で精製し7-エトキシ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン 67mg (93%)を得た。

25 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8.07$ (d, J=5.8Hz, 1H), 7.67 (d, J=8.9Hz, 1H), 7.40 (d, J=2.3Hz, 1H), 7.28 (dd, J=

2. 3 Hz, 8. 9 Hz, 1 H), 7. 2 2 (d, J=5. 8 Hz, 1 H), 4. 1 7 (q, J=6. 9 Hz, 2 H), 3. $38 \sim 3$. 3 2 (m, 4 H), 3. $20 \sim 3$. 1 4 (m, 4 H), 1. 5 1 (t, J=6. 9 Hz, 3 H)

Mass, $m/e: 257 (M^+), 188 (base)$

5 製造例98

製造例 9 7 と同様にして、7-(4-7)ルオロベンジルオキシ)-1-ピペラジン-1-イルイソキノリンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:8.08$ (d, J=5.8Hz, 1H), 7.70 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.49 \sim 7.42 (m, 2H), 7.41 \sim 7.38 (m, 1H), 7.38 \sim 7.33 (m, 1H), 7.22 (d, J=5.8Hz, 1H), 7.12 \sim 7.06 (m, 2H), 5.20 (s, 2H), 3.29 \sim 3.22 (m, 4H), 3.1 $3\sim$ 3.06 (m, 4H)

Mass, $m/e: 337 (M^+), 109 (base)$

15 製造例 9 9

製造例97と同様にして、7-ベンジルオキシ-1-ピペラジン-1-イルイソキノリンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.06$ (d, J=5.8Hz, 1H), 7.69 (d, 20 J=8.9Hz, 1H), 7.50~7.29 (m, 7H), 7.21 (d, J=5.8H

z, 1H), 5. 25 (s, 2H), 3. $24\sim3$. 18 (m, 4H), 3. $08\sim3$. 02 (m, 4H)

Mass, $m/e:319 (M^+), 91 (base)$

製造例100

5 製造例 9 7 と同様にして、7-[4-(1, 3-ジオキシ-1, 3-ジヒドロイソインドール-2-イル)ブトキシ]-1-ピペラジン-1-イルイソキノリン塩酸塩を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 7. 97~7. 91 (m, 2H), 7. 89~7. 8 0 (m, 4H), 7. 57~7. 48 (m, 2H), 7. 38 (d, J=2. 3Hz, 1H), 4. 25~4. 16 (m, 4H), 3. 79~3. 63 (m, 8H), 1. 87~1. 77 (m, 4H)

 $Mass, m/e: 430 (M^+), 160 (base)$

実施例101

10

20

実施例97と同様にして、7-スルファモイルオキシー1-ピペラジンー1-イソキノ15 リン 塩酸塩を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 8. $19\sim8$. 11 (m, 3H), 8. 07 (d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 98 (d, J=2. 3Hz, 1H), 7. 69 (dd, J=2. 3Hz, 8. 9Hz, 1H), 7. 57 (d, J=5. 8Hz, 1H), 3. 65 \sim 3. 57 (m, 4H), 3. $40\sim3$. 31 (m, 4H)

製造例102

ステップ102-A

5

10

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): 7. 70~7. 67 (m, 2H), 7. 45 (s, 1H), 6.

 $62\sim6.61$ (m, 1H), 6.16 (d, J=15.8Hz, 1H)

 $Mass, m/e: 138 (M^+, base)$

ステップ<u>102</u>-B

上記ステップ102-Aで得た3-フラン-3-イルアリリックアシッド5.0gおよび、トリエチルアミン4.3gをアセトン50mlに溶解し、氷冷下、クロロ炭酸エチル5.2gを10分かけて滴下した。氷冷下で30分撹拌後、アジ化ナトリウム水溶液(アジ化ナトリウム3.5gを精製水15mlに溶解したもの)を滴下し、さらに1時間氷冷下撹拌した。氷水150mlを加え、ベンゼンで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下、液温を30℃以下に保ち、約20mlに濃縮した。この溶液を、220℃に加熱したジフェニルメタン40ml、トリブチルアミン7mlに、液温が220℃を保つよう、1.5時間かけてベンゼンを留去しながら滴下した。滴下終了後、冷却し、n-ヘキサンを加え、析出した結晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄し、乾燥し、6H-フロ[2,3-c]

ピリジン-7-オン3. 15g(64%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): 11. 50 (br s, 1H), 8. 07 (d, J=1. 9Hz, 1H), 6. 86 (d, J=1. 9Hz, 1H), 6. 50 (d, J=6. 9Hz, 1H)

5 Mass, m/e: 135 (M⁺, base)

ステップ102-C

10

上記ステップ102-Bで得た6H-フロ[2,3-c]ピリジン-7-オン3.1gをオキシ塩化リン16.0g中、1.5時間加熱還流し、反応液を氷にあけ、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にて中和した。クロロホルムにより抽出後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、7-クロロフロ[2,3-c]ピリジン2.36g(67%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): 8. 19 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 81 (d, J=15 1. 9Hz, 1H), 7. 49 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 87 (d, J=2. 3 Hz, 1H)

Mass, m/e: 153 (M^+ , base)

<u>ステップ102-D</u>

20 NーベンジルオキシカルボニルーLープロリン12.5gおよび、カルボニルジイミダゾール8.9gをテトラヒドロフラン150mlに溶解し、30分撹拌した。グリシンメチルエステル塩酸塩6.9gおよび、トリエチルアミン5.6gを加え、室温で一晩撹拌した。反応液を濃縮し、酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、10%クエン酸水溶液、および、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。残

査をメタノール100m1に溶解し、10%パラジウム炭素2.0gを加え、水素気流下、一晩撹拌し、触媒を濾別し、濃縮した。この残渣をメタノール100m1に溶解し、トリエチルアミンを加え、14時間加熱還流した。濃縮し、2−プロパノールを適量加え、析出した結晶を濾取、乾燥し、(8 a S) −2−ベンジルオキシカルボニルへキサヒドロピロロ[1,2−a]ピラジン−1,4−ジオン6.48g(84%)を得た。この(8 a S)−2−ベンジルオキシカルボニルへキサヒドロピロロ[1,2−a]ピラジン−1,4−ジオン4.0gをテトラヒドロフラン40m1に溶かし、水素化リチウムアルミニウム5.9gのテトラヒドロフラン60m1溶液へ滴下した後、14時間加熱還流した。反応液を氷冷し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え過剰の水素化リチウムアルミニウムを分解した後、ベンジルオキシカルボニルクロリドを加え、氷冷下1時間、続いて室温で2時間撹拌した。クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=25:1)で精製し、(8 a S) −2−ベンジルオキシカルボニルオクタヒドロピロロ[1,2−a]ピラジン2.77g(41%)を得た。

15 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃): 7. 36~7. 35 (m, 5H), 5. 13 (s, 2H), 4. 28~4. 10 (m, 2H), 3. 10~3. 05 (m, 1H), 2. 98 (br s, 2 H), 2. 61 (br s, 1H), 2. 15~2. 09 (m, 2H), 1. 88~1. 66 (m, 5H)

Mass, $m/e: 260 (M^+), 91 (base)$

 $20 \quad Z = 20 \quad Z = 2$

10

25

上記ステップ102-Dで得た(8aS)-2-ベンジルオキシカルボニルオクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン5.2 gをメタノール<math>100m1に溶解し、20%水酸化パラジウム炭素 2.0 gを加え、水素気流下1時間撹拌した後、触媒を濾別し、反応液を濃縮して(8aS)-オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン4.65 g(100%)を得た。

ステップ102-F

5

10

15

上記ステップ102-Eで得た(8aS) -オクタヒドロピロロ[1, 2-a]ピラジン380mgをエチレングリコール10mlに溶解し、上記ステップ102-Cで得た7-クロロフロ[2, 3-c]ピリジン270mg、トリエチルアミン202mgを加え、140℃で一晩撹拌した。冷後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)で精製し、7-(8a)0 -オクタヒドロピロロ[1, 2-a]ピラジン-2-10 -10 -10 -10 -11 -11 -12 -12 -12 -12 -13 -12 -13 -14 -14 -15 -15 -16 -16 -17 -17 -16 -17 -19 -1

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 95 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 63 (d, J=2. 3Hz, 1H), 6. 95 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 72 (d, J=1. 9Hz, 1H), 4. 80~4. 76 (m, 1H), 4. 71~4. 66 (m, 1H), 3. 325~3. 14 (m, 3H), 2. 87~2. 81 (m, 1H), 2. 44-2. 40 (m, 1H), 2. 38~2. 13 (m, 2H), 1. 96~1. 84 (m, 2H), 1. 82~1. 74 (m, 1H), 1. 56~1. 51 (m, 1H)

Mass, m/e: 243 (M⁺), 147 (base)

製造例103

製造例102と同様にして、7-((8 a S) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2-イル) チエノ [2, 3-c] ピリジンを得た。
 ¹H-NMR (CDCl₃) δ:8.12 (d, J=5.4Hz, 1H), 7.57 (d, J=5.4Hz, 1H), 7.31 (d, J=5.4Hz, 1H), 7.23 (d, J=5.4Hz, 1H)

4 Hz, 1 H), $4.4 - 4.4 \cdot 40 \text{ (m, } 1 \text{ H)}$, 4.34 - 4.31 (m, 1 H), 3.27 - 3.26 (m, 1 H), 3.23 - 3.11 (m, 2 H), 2.92 - 2.86 (m, 1 H), 2.50 - 2.45 (m, 1 H), 2.27 - 2.21 (m, 2 H), 1.95 - 1.86 (m, 2 H), 1.83 - 1.76 (m, 1 H), 1.59 - 1.51 (m, 1 H)Mass, $m/e: 259 \text{ (M}^+)$, 163 (base)

製造例104

製造例102と同様にして、4-((8aS)-オクタヒドロピロロ[1, 2-a] ピラジン<math>-2-イル) チエノ[3, 2-c] ピリジンを得た。

10 ¹H-NMR (CDC1₃) δ: 8. 04 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 43~7. 29 (m, 3H), 4. 17~4. 12 (m, 1H), 4. 07~4. 02 (m, 1H), 3. 28~3. 22 (m, 1H), 3. 19~3. 14 (m, 2H), 2. 94~2. 88 (m, 1H), 2. 51 (dt, J=2. 7Hz, 7. 2Hz, 1H), 2. 29~2. 22 (m, 2H), 1. 94~1. 85 (m, 2H), 1. 85~1. 75 (m, 1H), 1. 56~1.

15 50 (m, 1H)

Mass, $m/e: 259 (M^+), 107 (base)$

製造例105

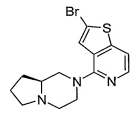
製造例102と同様にして、4-((8aS)-オクタヒドロピロロ[1, 2-a] ピ ラジン<math>-2-イル)フロ[3, 2-c] ピリジンを得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 8. 04 (d, J=5.8Hz, 1H), 7. 53 (d, J=2.3Hz, 1H), 6. 93 (d, J=5.8Hz, 1H), 6. 83 (dd, J=0.8Hz, 2.3Hz, 1H), 4. 48 (ddd, J=1.9Hz, 2.7Hz, 12.

3 Hz, 1 H), $4 \cdot 35 \sim 4 \cdot 31$ (m, 1 H), $3 \cdot 30 \sim 3 \cdot 23$ (m, 1 H), $3 \cdot 18 \sim 3 \cdot 13$ (m, 2 H), $2 \cdot 91 \sim 2 \cdot 85$ (m, 1 H), $2 \cdot 44 \sim 2 \cdot 38$ (m, 1 H), $2 \cdot 25 \sim 2 \cdot 13$ (m, 2 H), $1 \cdot 95 \sim 1 \cdot 84$ (m, 2 H), $1 \cdot 82 \sim 1 \cdot 50$ (m, 2 H)

5 Mass, $m/e: 243 (M^+), 147 (base)$

<u>製造例1 06</u>



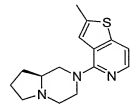
製造例 102 と同様にして、2-プロモ-4-((8 a S) -オクタヒドロピロロ[1, 2-a] ピラジン-2-イル) チエノ[3, 2-c] ピリジンを得た。

10 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 05 (d, J=5. 3Hz, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 17 (d, J=5. 8Hz, 1H), 4. 06 (t d, J=2. 3Hz, 12. 3Hz, 1H), 3. 98~3. 94 (m, 1H), 3. 25~3. 14 (m, 3H), 2. 91~2. 85 (m, 1H), 2. 51~2. 47 (m, 1H), 2. 27~2. 19 (m, 2H), 1. 94~1. 82 (m, 2H), 1. 81~1. 75 (m, 1H), 1. 54~1.

15 49 (m, 1H)

Mass, $m/e:337 (M^+), 96 (base)$

製造例1 O 7



製造例 1 0 2 と同様にして、4 - ((8 a S) - オクタヒドロピロロ [1, 2 - a] ピ 20 ラジンー 2 - イル) - 2 - メチルチエノ [3, 2 - c] ピリジンを得た。 ¹H-NIMR (CDC l 3) δ: 8. 0 1 (d, J=5. 4 H z, 1 H), 7. 2 3 ~ 7. 2 2 (m, 1 H), 7. 0 3 (d, J=1. 2 H z, 1 H), 4. 0 7 (t d, J=2. 3 H z, 1 2. 0 H z, 1 H), 3. 9 8 (d, J=11. 8 H z, 1 H), 3. 2 3 ~ 3.

08 (m, 3H), 2. $90\sim2$. 84 (m, 1H), 2. 58 (dd, J=1. 2Hz, 4. 3Hz, 3H), 2. $53\sim2$. 47 (m, 2H), 2. $37\sim2$. 27 (m, 2H), 1. $93\sim1$. 85 (m, 2H), 1. $81\sim1$. 75 (m, 1H), 1. $54\sim1$. 50 (m, 1H)

5 Mass, m/e:273 (M⁺), 177 (base) 製造例108

製造例 102と同様にして、7-((8aR)-オクタヒドロピロロ[1, 2-a] ピラジン<math>-2-イル) チエノ[2, 3-c] ピリジンを得た。

10 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ: 8. 13 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 57 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 31 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 24 (d, J=5. 4Hz, 1H), 4. 41 (td, J=2. 3Hz, 12. 0Hz, 1H), 4. 35~4. 31 (m, 1H), 3. 24~3. 15 (m, 3H), 2. 93~2. 87 (m, 1H), 2. 51~2. 45 (m, 1H), 2. 28~2. 22 (m, 2H), 1. 94~1. 87 (m, 2H), 1. 81~1. 73 (m, 1H), 1. 56~1. 52 (m, 1H) Mass, m/e: 259 (M+), 163 (base)

製造例109

製造例 1 0 2 と同様にして、4 - ((8 a R) - オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピ 20 ラジン- 2 - イル) チエノ [3, 2-c] ピリジンを得た。 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 0 7 (d, J=5. 4 Hz, 1 H), 7. 43~7. 41 (m, 1 H), 7. 3 7 (d, J=5. 4 Hz, 1 H), 7. 3 3 (d d, J=0. 8 Hz, 5. 8 Hz, 1 H), 4. 17~4. 1 3 (m, 1 H), 4. 0 5 (d d d, J=1.

9 Hz, 5. 0 Hz, 12. 7 Hz, 1 H), 3. 26 (d t, J=2. 7 Hz, 12. 3 Hz, 1 H), 3. 19 \sim 3. 15 (m, 2 H), 2. 95 \sim 2. 89 (m, 1 H), 2. 5 2 (d t, J=2. 7 Hz, 11. 2 Hz, 1 H), 2. 30 \sim 2. 23 (m, 2 H), 1. 94 \sim 1. 87 (m, 2 H), 1. 82 \sim 1. 76 (m, 1 H), 1. 56 \sim 1. 49 (m, 1 H)

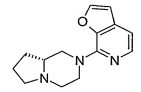
Mass, $m/e: 259 (M^+), 163 (base)$

Mass, $m/e: 243 (M^+), 147 (base)$

製造例110

5

15



製造例1 O 2と同様にして、7-((8 a R) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピ 10 ラジン-2-イル)フロ [2, 3-c] ピリジンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 93 (d, J=5. 0Hz, 1H), 7. 62 (d, J=1. 9Hz, 1H), 6. 94 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 70 (d, J=2. 3Hz, 1H), 4. 79~4. 74 (m, 1H), 4. 69~4. 65 (m, 1H), 3. 324~3. 12 (m, 3H), 2. 86~2. 80 (m, 1H), 2. 43~2. 39 (m, 1H), 2. 37~2. 12 (m, 2H), 1. 95~1. 83 (m, 2H), 1. 81~1. 70 (m, 1H), 1. 56~1. 49 (m, 1H)

製造例111

製造例1 O 2 と同様にして、7-((7R, 8 a S) - 7-ヒドロキシオクタヒドロピロロ[1, 2-a] ピラジン-2-イル) フロ[2, 3-c] ピリジンを得た。
 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 7. 93 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 62 (d, J=2. 3Hz, 1H), 6. 95 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 71 (d, J=2.

3 Hz, 1 H), 4. $76 \sim 4$. 72 (m, 1 H), 4. $68 \sim 4$. 63 (m, 1 H), 4. $56 \sim 4$. 52 (m, 1 H), 3. $60 \sim 3$. 56 (m, 1 H), 3. $19 \sim 3$. 07 (m, 2 H), 2. 78 (d t, J=1.9 Hz, 10.4 Hz, 1 H), 2. $61 \sim 2$. 49 (m, 2 H), 2. $23 \sim 2$. 19 (m, 1 H), 1. $92 \sim 1$. 81 (m, 2 H)

5 Mass, m/e: 259 (M⁺), 147 (base)

製造例112

製造例102と同様にして、7-((7R, 8aS) - 7-ヒドロキシオクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン<math>-2-イル) チエノ [2, 3-c] ピリジンを得た。

10 ${}^{1}H$ -NMR (CDC1₃) δ: 8. 11 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 57 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 30 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 23 (d, J=5. 4Hz, 1H), 4. 57~4. 52 (m, 1H), 4. 38~4. 34 (m, 1H), 4. 30~4. 25 (m, 1H), 3. 61~3. 56 (m, 1H), 3. 18 (dt, J=3. 1Hz, 12. 7Hz, 1H), 3. 10 (dt, J=2. 7Hz, 11. 2Hz, 1H), 2. 86~2. 81 (m, 1H), 2. 72~2. 59 (m, 2H), 2. 28~2. 24

Mass, m/e: 275 (M^+) , 163 (base)

 $(m, 1H), 1. 93 \sim 1.81 (m, 2H)$

製造例113

20 製造例102と同様にして、4-((8aR) -オクタヒドロピロロ[1, 2-a] ピラジン-2-イル) フロ[3, 2-c] ピリジンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ:8.04 (d, J=5.8Hz, 1H), 7.53 (d, J=2.3Hz, 1H), 6.93 (dd, J=0.8Hz, 5.8Hz, 1H), 6.8

 $3\sim6.\ 82\ (m,\ 1\ H),\ 4.\ 50\sim4.\ 46\ (m,\ 1\ H),\ 4.\ 35\sim4.\ 31\ (m,\ 1\ H),\ 3.\ 27\ (d\ t,\ J=3.\ 1\ Hz.\ 12.\ 3\ Hz,\ 1\ H),\ 3.\ 18\sim3.\ 14\ (m,\ 2\ H),\ 2.\ 92\sim2.\ 86\ (m,\ 1\ H),\ 2.\ 41\ (d\ t,\ J=3.\ 4\ Hz,\ 11.\ 2\ Hz,\ 1\ H),\ 2.\ 25\sim2.\ 15\ (m,\ 2\ H),\ 1.\ 95\sim1.\ 85\ (m,\ 2\ H),\ 1.\ 82\sim1.\ 75\ (m,\ 1\ H),\ 1.\ 56\sim1.\ 48\ (m,\ 1\ H)$

Mass, $m/e: 243 (M^+), 147 (base)$

製造例114

製造例115

5

製造例102と同様にして、4- ((7R, 8aS) -7-ヒドロキシオクタヒドロピ
10 ロロ [1, 2-a] ピラジン-2-イル) フロ [3, 2-c] ピリジンを得た。

¹H-NMR (CDC 1₃) δ:8.04 (d, J=5.8Hz, 1H), 7.54 (d,
J=2.3Hz, 1H), 6.92 (dd, J=1.2Hz, 5.8Hz, 1H), 6.8
2 (dd, J=0.8Hz, 2.3Hz, 1H), 4.57~4.53 (m, 1H), 4.
43 (ddd, J=1.9Hz, 2.7Hz, 11.9Hz, 1H), 4.32~4.27
15 (m, 1H), 3.60~3.56 (m, 1H), 3.25~3.20 (m, 1H), 3.1
1~3.07 (m, 1H), 2.86~2.81 (m, 1H), 2.66~2.52 (m, 2H), 2.26~2.23 (m, 1H), 1.89~1.82 (m, 2H)
Mass, m/e:259 (M+), 147 (base)

N N N

20

製造例102と同様にして、4-((8aR)-オクタヒドロピロロ[1, 2-a] ピラジン<math>-2-イル)-2-メチルフロ[3, 2-c] ピリジンを得た。 $^1H-NMR(CDC1_3)\delta:7.97(d, J=5.8Hz, 1H), 6.84(dd,$

J=0.8Hz, 5. 8Hz, 1H), 6. 40 (s, 1H), 4. $42\sim4$. 38 (m, 1H), 4. $28\sim4$. 21 (m, 1H), 3. $24\sim3$. 12 (m, 3H), 2. $86\sim2$. 80 (m, 1H), 2. 43 (d, J=1. 2Hz, 3H), 2. $42\sim2$. 35 (m, 1H), 2. $26\sim2$. 13 (m, 2H), 1. $93\sim1$. 85 (m, 2H), 1. $80\sim1$. 73 (m, 1H), 1. $55\sim1$. 48 (m, 1H)

Mass, $m/e: 257 (M^+), 161 (base)$

製造例116

5

Mass, $m/e: 365 (M^+), 91 (base)$

製造例117

20

製造例102と同様にして、4-((7R, 8aS)-7-ベンジルオキシオクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン<math>-2-イル)チエノ [3, 2-c] ピリジンを得た。 ^1H-NMR (CDC 1_3) $\delta:8.06$ (d, J=5.8Hz, 1H), $7.41\sim7$.

26 (m, 8H), 4. $53\sim4$. 4 (m, 2H), 4. $25\sim4$. 22 (m, 1H), 4. 10 (td, J=2. 3Hz, 11. 9Hz, 1H), 4. 00 (dd, J=2. 7Hz, 12. 7Hz, 1H), 3. $56\sim3$. 52 (m, 1H), 3. $21\sim3$. 14 (m, 1H), 3. $11\sim3$. 07 (m, 1H), 2. $85\sim2$. 80 (m, 1H), 2. $66\sim2$. 56 (m, 2H), 2. 37 (dd, J=5. 4Hz, 9. 6Hz, 1H), 1. 97 (ddd, J=1. 5Hz, 6. 2Hz, 13. 1Hz, 1H), 1. $79\sim1$. 71 (m, 1H) Mass, m/e: 365 (M⁺), 163 (base)

製造例118

5

10 製造例 1 O 2 と同様にして、7 ーオクタヒドロピリド [1, 2-a] ピラジン-2-イルフロ [2, 3-c] ピリジンを得た。

¹H-NMR (CDC 1₃) δ: 7. 95 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 62 (d, J=2. 3Hz, 1H), 6. 95 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 71 (d, J=2. 3Hz, 1H), 4. 65~4. 58 (m, 1H), 4. 49~4. 43 (m, 1H), 3. $30\sim3$. 20 (m, 1H), 2. 94~2. 77 (m, 3H), 2. 47~2. 38 (m, 1H), 2. 15~2. 04 (m, 2H), 1. 87~1. 77 (m, 1H), 1. 73~1. 64 (m, 3H), 1. 40~1. 29 (m, 2H)

Mass, $m/e: 257 (M^+), 110 (base)$

製造例119

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & \\ & & \\ &$$

20

15

製造例102と同様にして、4-オクタヒドロピリド [1, 2-a] ピラジン-2-イルフロ [3, 2-c] ピリジンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC l_{3}) $\delta:8.04$ (d, J=5.8Hz,1H), 7.53 (d,

J=2. 3Hz, 1H), 6. 92 (dd, J=0. 7Hz, 5. 8Hz, 1H), 6. 8 0 (dd, J=1. 2Hz, 2. 3Hz, 1H), 4. $30\sim4$. 22 (m, 1H), 4. $20\sim4$. 13 (m, 1H), 3. 29 (dt, J=2. 7Hz, 12. 3Hz, 1H), 2. $94\sim2$. 81 (m, 3H), 2. $46\sim2$. 37 (m, 1H), 2. $15\sim2$. 04 (m, 2H), 1. $88\sim1$. 75 (m, 1H), 1. $75\sim1$. 57 (m, 3H), 1. $42\sim1$. 24 (m, 2H)

Mass, $m/e: 257 (M^+), 110 (base)$

製造例120

5

10 製造例102と同様にして、7ーオクタヒドロピリド [1, 2-a] ピラジン-2-イルチエノ [2, 3-c] ピリジンを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8. 12 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 57 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 31 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 23 (d, J=5. 4Hz, 1H), 4. 32 \sim 4. 24 (m, 1H), 4. 16 \sim 4. 09 (m, 1H), 3. 26 (dt, J=2. 7Hz, 12. 3Hz, 1H), 2. 95 \sim 2. 82 (m, 3H), 2. 49 (dt, J=3. 1 Hz, 12. 0Hz, 1H), 2. 20 \sim 2. 09 (m, 2H), 1. 86 \sim 1. 78 (m, 1H), 1. 74 \sim 1. 60 (m, 3H), 1. 40 \sim 1. 31 (m, 2H)

Mass, m/e: 273 (M^+), 110 (base)

20 製造例121

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

製造例102と同様にして、4-オクタヒドロピリド [1, 2-a] ピラジン-2-イルチエノ [3, 2-c] ピリジンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:8.$ 07 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 41 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 37 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 33 (d, J=5. 4Hz, 1H), 4. 01~3. 94 (m, 1H), 3. 87~3. 81 (m, 1H), 3. 26 (dt, J=2. 7Hz, 12. 3Hz, 1H), 2. 95~2. 83 (m, 3H), 2. 52 (dt, J=3. OHz, 11. 6Hz, 1H), 2. 24~2. 10 (m, 2H), 1. 87~1. 75 (m, 1H), 1. 73~1. 56 (m, 3H), 1. 42~1. 29 (m, 2H)

Mass, m/e: 273 $(M^+), 110$ (base)

10 製造例:錠剤:

15

	mg/錠
活性成分	5. 0
でん粉	10.0
乳糖	73.0
カルボキシメチルセルロースカルシウム	10.0
タルク	1. 0
ステアリン酸マグネシウム	1. 0
	100.0

請求の範囲

1. 下記式(I)

式中、

5

A環は炭素環式基又は複素環式基を表し、

10 X¹は水素原子、アミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アルキリデンアミノ基、低級アルキル基、フェニル低級アルキル基又は置換もしくは未 置換のフェニル基を表し、

X²は水素原子又は低級アルキル基を表し、

Yは直接結合又はイオウ原子もしくは窒素原子を表し、

15 nは0又は1~4の整数を表し、

Arは未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基、ヒドロキシル基、低級アルコキシ基及びフェニル基から選ばれる置換基で置換された下記式

B Z

20

25

の基を表し、

ここで、Zは炭素原子、酸素原子又はイオウ原子を表し、Bは上記式の基の残りの部分と一緒になって縮合環を形成していてもよい単環式又は多環式の含窒素複素環式基を完成するのに必要な残員を表し、点線はそこに結合が存在していてもよいことを表す、

で示されるピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩。

2. A環が下記式 i) ~ iv)

式中、

10

20

5 R¹は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、ハロゲン化低級アルキル基、低級ア ルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、フェニル基、アミノ基、 ヒドラジノ基又はニトロ基を表し、

 R^2 、 R^3 及び R^4 はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、フェニル基又はヒドロキシル基を表すか、或いは R^2 、 R^3 及び R^4 のうちの2つは一緒になってオキソ基又は低級アルキレンジオキシ基を表し、

mは1~3の整数を表す、

の炭素環式基を表す請求の範囲第 1 項に記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩。

- 15 3. A環が式ii)の炭素環式基を表す請求の範囲第2項に記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩。
 - 4. mが2である請求の範囲第3項に記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩。
 - 5. R^2 、 R^3 及び R^4 がともに水素原子を表す請求の範囲第4項に記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩。
 - 6. A環が下記式 v)~xv)

$$P^{5}$$
 P^{6} P^{7} P^{7

式中、

15

20

 R^5 は水素原子、低級アルキル基、カルボキシル基又は低級アルコキシカルボニル基を表し、

R⁶は水素原子又は低級アルキル基を表し、

 R^7 は水素原子、低級アルキル基、低級アルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基 又はフェニル低級アルコキシカルボニル基を表す、

の複素環式基を表す請求の範囲第 1 項に記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩。

- 7. X¹が水素原子、アミノ基又は低級アルキル基を表す請求の範囲第1~6項のいずれかに記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩。
- 25 8. X¹がアミノ基又は低級アルキル基を表す請求の範囲第7項に記載のピリミジン誘導 体又はその製薬学的に許容されうる塩。
 - 9. X^2 が水素原子を表す請求の範囲第 $1\sim8$ 項のいずれかに記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩。

10. Yが直接結合又はイオウ原子を表す請求の範囲第1~9項のいずれかに記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩。

5 11. nが2又は3を表す請求の範囲第1~10項のいずれかに記載のピリミジン誘導体 又はその製薬学的に許容されうる塩。

12. Arが未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基、ヒドロキシル基、低級アルコキシ基もしくはフェニル基から選ばれる置換基で置換されたキノリル基を表す請求の範囲第 $1\sim11$ 項のいずれかに記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩。

13. 以下の化合物:

10

15

3-アミノ-5, 6-ジメチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1

3-rミノ-2-[3-(4-+)] -2-(1) -2-(1

3-アミノ-5-メチルー4-オキソー2-[3-(4-キノリンー2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ]-3, 4-ジヒドロチエノ[2, 3-d]ピリミジンー6-カルボン酸エチルエステル、

25 3-アミノー2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) プロピルチオ]-5,6,7,8,9,10-ヘキサヒドロ-3H-11-チア-1,3-ジアザシクロオクタ[a] インデン-4-オン、

3-アミノ-7-メチル-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-ベンゾ [4, 5] チエノ [2,

3-d] ピリミジン-4-オン、

20

3-アミノ-2-[3-[4-(4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルチオ] <math>-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-ベンゾ <math>[4, 5] チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オン、

3-アミノ-2-[3-(4-キノ リン-2-イルピペラジン-1-イル) プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-9-チア-1, 3, 7-トリアザフルオレン-4-オン

5, 6-ジメチルー2-[3-(4-ピリジンー2-イルピペラジンー1-イル)プロピルチオ]-3H-チエノ[2, 3-d]ピリミジンー4-オン、

10 2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) プロピルチオ] <math>-3H-チエノ [3, 2-d] ピリミジン-4-オン、

6 - プロピル-2 - [3 - (4 - キノリン-2 - イルピペラジン-1 - イル) プロピルチオ] - 3 H - ピリミジン-4 - オン、

2-[3-[4-(4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピル15 チオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-9-チア-1, 3, 7-トリアザフルオレン-4-オン、

5, 6-ジメチル-2- [4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3 H-チエノ [2, 3-d] ピリミジン-4-オン、

 $3-r \le J-2-[4-(4-+)J) - 2-J$ 5, 6, 7, 8-F トラヒドロー 3H ーキナゾリンー 4-J 、

3-Tミノー2-[4-(4-+)] リンー2-1 (4ーキノリンー1-1 (4ーキノリンー1-1 (4ーキノリンー1-1 (4ーキナゾリンー1-1 (4ーキノリンー1-1 (4ーキノリン) (4-1) (4-1) (4-1) (4-1) (4-1)

25 3-アミノー2-[4-[4-(4-メチルキノリン-2-イル)ピペラジン-1-イル] ブチル] -3H-キナゾリン-4-オン、

3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] - 3H-チエノ[3, 2-d] ピリミジン-<math>4-オン、

3-アミノー6-メチルー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)

ブチル] -3H-キナゾリン-4-オン、

3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル]-

5 3H-チエノ[2,3-d]ピリミジン-4-オン、

3-アミノ-5-クロロー2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -3H-キナゾリン-4-オン、

3-アミノ-5-ヒドラジノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-4-オル) ブチル] <math>-3H-キナゾリン-4-オン、

10 3-アミノ-5, 6-ジメチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1 -イル) ブチル] -3 H-チェノ [2, 3 - d] ピリミジン-4 - オン、

 $3-T \ge 1-8-x \ne n-2-[4-(4-+1)] \ge 2-1 \le 2-1 \le 2-1 \le 3-1 \le 3-$

3-アミノ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)ブチル]-

15 3, 5, 6, 7, 8, 9-ヘキサヒドローシクロヘプタ [d] ピリミジンー4ーオン、

3-アミノ-6-フルオロ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] <math>-3H-キナゾリン-4-オン、

3-アミノー6-メチルー2-[4-(4-キノリンー2-イルピペラジンー1-イル)ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロー3 H-キナゾリンー4-オン、

20 $3-r \le 1-6-x \le r - 2-[4-(4-+1)] \le 2-r \le r \le 1-r \le$

3-アミノ-6-ヒドロキシ-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-4-1) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

25 6, 7, 8ーテトラヒドロー3Hーキナゾリンー4ーオン、

2-[3-[4-(4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] プロピルアミノ] <math>-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

2-[3-(4-+)1)-2-4ルピペラジン-1-4ル)プロピルアミノ]-3H

246

2-[3-(4- ピロロ [1, 2-a] キ ノキサリン-4- イルピペラジン-1- イル) プロピルアミノ]-3H-キナゾリン-4- オン、

3-アミノ-2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) プロピルアミノ]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロー<math>3H-キナゾリン-4-オン、

5 3-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3H-キナゾリン-4-オン、

3-メチル-2- [4- [4- (4-メチルキノリン-2-イル) ピペラジン-1-イル] ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒ ドロ-3 H-キナゾリン-4-オン、

3-xチル-2-[4-[4-(4-x]チルキノリン-2-イル)ピペラジン-1-イル] ブチル] -5, 6, 7, 8-テトラヒ ドロ-3 H-キナゾリン-4-オン、

10

3-ベンジル-2- [4- [4- (4- メチルキノリン-2- イル) ピペラジン-1-イル] ブチル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-3 H-キナゾリン-4-オン、

15 3-メチルー 2-[4-(4-キノリンー 2-イルピペラジンー 1-イル)ブチル]ー 3 E H -キナゾリンー 4-オン、

3-xチルー2-[4-(4-+)] ンー2-(4) プチル] ー 3 Hーキナゾリンー4-オン、

6-クロロ-3-メチル-2-[4-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル) 20 ブチル] -3 H-キナゾリン-4-オン、

3-メチルー2-[3-(4-キノリンー2-イルピペラジンー1-イル)プロピルチオ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロー3 H-キナブリンー4-オン、及び

3-メチルー2-[3-(4-キノリン-2-イルピペラジン-1-イル)プロピルチオ] -3H-キナゾリン-4-オン

25 よりなる群から選ばれるピリミジン誘導体又はそれらの製薬学的に許容されうる塩。

1 4. 請求の範囲第 $1\sim13$ 項のいずれかに記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩を含むことを特徴とする、セロトニン受容体サブタイプ $1A(5-HT_{1A})$ に対する作動作用を併有するセロトニン受容体サブタイプ $3(5-HT_3)$ 拮抗剤。

15. 請求の範囲第 $1\sim13$ 項のいずれかに記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩及び製薬学的に許容されうる担体を含む医薬組成物。

16. 請求の範囲第1~13項のいずれかっに記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に 5 許容されうる塩を含むことを特徴とする、過敏性腸症候群(IBS)、機能性胃腸症(FD)、 不安、腹圧性尿失禁、切迫性尿失禁、うつ病、前立腺癌、統合失調症、頻尿、精神分裂病、 過活動性膀胱症候群、精神病、下部尿路症、老人性痴呆症、前立腺肥大症に伴う排尿障害、 アルツハイマー病、間質性膀胱炎、嗜癖/禁断症状、慢性前立腺炎、認知障害、急性脳卒 中から生じる虚血、ハンチントン病、一過性脳虚血発作、パーキンソン病、頭部もしくは 10 脊髄の外傷、筋萎縮性側索硬化症、胎仔低酸素症、AIDS痴呆症、非潰瘍性消化不良、 網膜疾患などの慢性神経変性疾患、逆流性食道炎、アルコール又はコカインに対する嗜癖、 刺激反応性腸症候群、錐体外路障害、無呼吸もしくは無呼吸症、パニック症候群、震戦、 短期記憶障害、悪心もしくは嘔吐、アルコール中毒症、癲癇、ニコチン依存症、睡眠障害、 薬物嗜癖、疼痛、摂食障害、性的機能不全、外傷性ストレス症、肥満、幼少期自閉症、せ 15 き、神経の圧迫による症候群、筋膜症候群、ニューロパシー、テンドミオシス (tend omyosis)、疼痛性ジストロフィー、テンディノーシス (tendinosis)、 興奮症状(agitation)、挿入テンドパシー(tendopathy)、攻撃性(h ostility)、滑液包疾患、強迫性障害、関節周囲症(periarthropat hy)、知能促進(cognition enhancement)、筋内の過負荷症候群、 20 月経前緊張症候群、自律神経失調症、本態性高血圧症、心身症、痙攣、消化性潰瘍、躁病、 胃炎、片頭痛、半月損傷、慢性多発性関節炎、関節症外傷、傍腫瘍性症状、局所離断性骨 軟骨炎、腫瘍誘導性炎症性疾患、骨壊死、 白濁性滲出、関節軟骨腫症、膠原病、慢性閉塞 性肺疾患(COPD)、感染後関節炎、成人呼吸困難症候群(ARDS)、血清反応陰性脊 髄関節炎、気管支炎、脈管炎、じん肺、サルコイドーシス関節症、喉頭痙攣、肺脈管炎、 25 肺肉芽腫、外因性アレルギー性肺胞炎、慢性疲労症候群、接触性アレルギー又は緑内障の 処置剤。

17. 過敏性腸症候群 (IBS) を治療する必要性を有するヒト又はその他の哺乳類に対

して、 $5-HT_{1A}$ に対する作動作用を併有する $5-HT_{3}$ 拮抗剤を投与するか、又は $5-HT_{1A}$ 作動剤及び $5-HT_{3}$ 拮抗剤を同時に、順次にもしくは間隔をおいて投与することからなる、生体内で $5-HT_{1A}$ 作動作用及び $5-HT_{3}$ 拮抗作用を同時に協働させることを特徴とする過敏性腸症候群(IBS)の治療方法。

5

18. $5-HT_{1A}$ に対する作動作用を併有する $5-HT_{3}$ 拮抗剤が請求の範囲第1項に記載のピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩である請求の範囲第17項に記載の方法。

10 19.5- $\mathrm{HT_{1A}}$ に対する作動作用を併有する5- $\mathrm{HT_{3}}$ 拮抗剤が下記式(II)

$$\begin{array}{c|c}
 & R^8 \\
\hline
 & N \\
\hline
 & N \\
\hline
 & N \\
\hline
 & R^{10} \\
\hline
 & R^9
\end{array}$$
(II)

15

20

25

式中、

C環は未置換のベンゼン環又はピリジン、フラン及びチオフェンから選ばれる未置換の複素環式基;ハロゲン原子、低級アルキル基、フェニル基、ヒドロキシル基、低級アルコキシ基、フェニル低級アルコキシ基(この基のフェニル部分は未置換であるか又はハロゲン原子で置換されていてもよい)、アミノ基、低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基及びアミノスルホニルオキシ基から選ばれる置換基で置換されたベンゼン環;又はハロゲン原子もしくは低級アルキル基で置換されたピリジン、フラン及びチオフェンから選ばれる複素環式基を表し、

俊系現式をを衣し、

R®は水素原子、ハロゲン原子又は低級アルキル基を表し、

R⁹は水素原子、低級アルキル基、フェニル低級アルキル基(この基のフェニル部分は 未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基から選ばれ る置換基で置換されていてもよい)、アミノ低級アルキル基(この基のアミノ部分は未

置換であるか又は低級アルキル基でモノーもしくはジー置換されているかもしくは環 状イミド基を形成していてもよい)又はフェニルシクロアルキル基(この基のフェニ ル部分は未置換であるか又はハロゲン原子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基か ら選ばれる置換基で置換されていてもよい)を表し、そして

5 R¹⁰は水素原子又は低級アルキル基を表すか、或いは

R®及びR¹®は一緒になってピロリジン環又はピペリジン環(このピロリジン環及びピペリジン環は未置換であるか又はヒドロキシル基、低級アルコキシ基及びフェニル低級アルコキシ基から選ばれる置換基で置換されていてもよい)の残員を形成していてもよく、

10 R¹¹は水素原子又は低級アルキル基を表す、

で示されるピペラジニルピリジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩である請求の 範囲第17項に記載の方法。

20. 5-HT_{1A}に対する作動作用を併有する5-HT₃拮抗剤が、以下の化合物:

15 7-クロロー1-(4-メチルピペラジン-1-イル)イソキノリン、

7 - ((8 a S) ーオクタ ヒドロピロロ [1, 2 - a] ピラジンー 2 ーイル) チエノ [2,

3-c] ピリジン、

7- ((8 a S) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2-イル) フロ [2, 3-c] ピリジン、

20 2-メチルー4ー((8 a S) -オクタヒドロピロロ[1, 2-a] ピラジンー2ーイル)チエノ[3, 2-c] ピリジン、

7-メトキシ-1- ((8 a R) -オクタヒドロピロロ [1, 2-a] ピラジン-2-イル) イソキノリン、及び

2-ブロモー4-(4-メチルピペラジン-1-イル)チエノ[3,2-c]ピリジン 25 よりなる群から選ばれるピペラジニルピリジン誘導体又はその製薬学的に許容されうる塩 である請求の範囲第19項に記載の方法。

 $21.5-HT_{1A}$ 作動剤がタンドスピロン(t and o spirone)であり、5-H T_3 拮抗剤がアロセトロン(a lose t ron)、グラニセトロン(g ran i se t r

on)、アザセトロン(azasetron)、トロピセトロン(tropisetron)、 ラモセトロン (ramosetron)、オンダンセトロン (ondansetron)、 レリセトロン (lerisetron)、シランセトロン (cilansetron)、イ タセトロン (itasetron)、インディセトロン (indisetron)、ドラセ トロン (dolasetron) 及び (R) ーザコプリド ((R) ーzacopride) から選ばれる化合物である請求の範囲第17項に記載の方法。

22. $5-HT_{1A}$ 作動剤及び $5-HT_{3}$ 拮抗剤を含んでなる過敏性腸症候群の治療のための薬剤の組み合わせ。

10

5

International application No.

PCT/JP2005/003691

Α.	CLA	SSIF	ICA	TION	OF	SUB.	JECT	MA	TTER

Int.Cl⁷ C07D401/12, A61K31/496, 31/4985, 31/517, 31/519, 31/5395, 45/00, 45/06, A61P1/00, 1/04, 3/04, 7/00, 9/10, 9/12, 11/00, 11/14, 13/00, 13/02, 13/08, 15/00, 17/02, 19/00, 19/02, 21/00,

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ C07D401/12, A61K31/496, 31/4985, 31/517, 31/519, 31/5395, 45/00, 45/06, A61P1/00, 1/04, 3/04, 7/00, 9/10, 9/12, 11/00, 11/14, 13/00, 13/02, 13/08, 15/00, 17/02, 19/00, 19/02, 21/00,

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Jitsuyo Shinan Koho 1922—1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996—2005

Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971—2005 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994—2005

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) BIOSIS(STN), CA(STN), CAplus(STN), EMBASE(STN), MEDLINE(STN), REGISTRY(STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	WO 02/48117 A1 (FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO., LTD.), 20 June, 2002 (20.06.02), Claim 1; compound Nos. (7), (8), (11) & EP 1355888 A1 & JP 2004-515544 A	1-5,7-16 6
Х	MERINO Ishidro, Synthesis and anti-HIV-1 activities of new pyrimido[5,4-b]indoles, I1 Farmaco, 1999, Vol.54, No.4, pages 255 to 264, table 1	1,7,9-10,15
Y	WO 02/30406 A2 (DINAN, T., G.), 18 April, 2002 (18.04.02), Full text & JP 2004-510814 A & EP 1408937 A2	22

×	Further documents are listed in the continuation of Box C.		See patent family annex.
* "A"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E" "L"	filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"O" "P"			document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family
	of the actual completion of the international search 16 May, 2005 (16.05.05)	Date	e of mailing of the international search report 31 May, 2005 (31.05.05)
	e and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Aut	horized officer
Facsi	imile No.	Tele	phone No.

International application No.
PCT/JP2005/003691

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Y	JP 2001-518495 A (Glaxo Group Ltd.), 16 October, 2001 (16.10.01), Full text & WO 99/17755 A2 & EP 1021174 A2	22
Y		22

International application No.

PCT/JP2005/003691

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 25/00, 25/06, 25/14, 25/16, 25/18, 25/20, 25/22, 25/24, 25/28, 25/30, 25/32, 25/34, 27/02, 27/06, 29/00, 35/00, 37/02, 43/00, C07D401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 471/04, 487/04, 491/147, 495/04, 495/14, 498/04, 498/14, 519/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 25/00, 25/06, 25/14, 25/16, 25/18, 25/20, 25/22, 25/24, 25/28, 25/30, 25/32, 25/34, 27/02, 27/06, 29/00, 35/00, 37/02, 43/00, C07D401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 471/04, 487/04, 491/147, 495/04, 495/14, 498/04, 498/14, 519/00

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Continuation of Box No.III of continuation of first sheet(2)

Therefore, it is apparent that the inventions of claims 1-16 and 22 do not satisfy the requirement of unity of invention.

<Subject of search>

Claim 22 relates to a therapeutic agent for irritable bowel syndrome, comprising as an active ingredient a compound defined by the desired properties "5-HT_{1A} agonist" and "5-HT₃ antagonist". Although claim 22 covers all compounds with the above properties, only some of the claimed compounds are disclosed within the meaning of PCT Article 5. Thus, it appears that the support by the disclosure in the description within the meaning of PCT Article 6 is lacking.

Further, with respect to the "5-HT_{1A} agonist" and "5-HT₃ antagonist", the scope of compounds with such properties cannot be specified even if technical common knowledge at the filing of this application is taken into account. Therefore, claim 22 also fails to satisfy the requirement of clarity prescribed in PCT Article 6.

Therefore, search with respect to claim 22 has been conducted only on the relationship between $5\text{-HT}_{1\text{A}}$ agonist and 5-HT_3 antagonist and irritable bowel syndrome and on the therapeutic agent for irritable bowel syndrome comprising a combination of $5\text{-HT}_{1\text{A}}$ agonist and 5-HT_3 antagonist that has been particularly described in the description.

International application No.

PCT/JP2005/003691

Box No. 1	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
1. X C	national search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: Claims Nos.: 17-21 Recause they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: ms 17 to 21 are relevant to methods for treatment of the human body by ary or therapy and diagnostic methods.
b	Claims Nos.: secause they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an axtent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
	Claims Nos.: recause they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. I	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
Althof the agonisimul derive 22 cl combinate it do so as 1. 2. A a a a a a a a a a a a a a a a a a a	national Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: ough claims 1–16 claim an invention relating to a pyrimidine derivative lee formula (I) having $5-HT_{13}$ antagonistic activity together with $5-HT_{14}$ stic activity and an invention relating to a $5-HT_{3}$ antagonist taneously exhibiting $5-HT_{14}$ agonistic activity which comprises the rative and a relevant pharmaceutical composition and treating agent, claim aims an invention relating to combination preparations comprising a nation of two types of drugs, namely, $5-HT_{14}$ agonist and $5-HT_{3}$ antagonist to cannot be stated that a special technical feature is shared thereby, less not appear that the group of inventions are linked with each other to form a single general inventive concept. (continued to extra sheet) as all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable laims. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of my additional fee. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is estricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark o	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.⁷ C07D401/12, A61K31/496, 31/4985, 31/517, 31/519, 31/5395, 45/00, 45/06, A61P1/00, 1/04, 3/04, 7/00, 9/10, 9/12, 11/00, 11/14, 13/00, 13/02, 13/08, 15/00, 17/02, 19/00, 19/02, 21/00, 25/00, 25/06, 25/14, 25/16, 25/18, 25/20, 25/22, 25/24, 25/28, 25/30, 25/32, 25/34, 27/02, 27/06, 29/00, 35/00, 37/02, 43/00, C07D401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 471/04, 487/04, 491/147, 495/04, 495/14, 498/04, 498/14, 519/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int.Cl.⁷ C07D401/12, A61K31/496, 31/4985, 31/519, 31/519, 31/5395, 45/00, 45/06, A61P1/00, 1/04, 3/04, 7/00, 9/10, 9/12, 11/00, 11/14, 13/00, 13/02, 13/08, 15/00, 17/02, 19/00, 19/02, 21/00, 25/06, 25/14, 25/16, 25/18, 25/20, 25/22, 25/24, 25/28, 25/30, 25/32, 25/34, 27/02, 27/06, 29/00, 35/00, 37/02, 43/00, C07D401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 471/04, 487/04, 491/147, 495/04, 495/14, 498/04, 498/14, 519/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1922-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2005年

日本国実用新案登録公報

1996-2005年

日本国登録実用新案公報

1994-2005年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS (STN), CA (STN), CAplus (STN), EMBASE (STN), MEDLINE (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	WO 02/48117 A1 (FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO., LTD.) 2002.06.20,請求項1,化合物 No.(7),(8),(11) & EP 1355888 A1 & JP 2004—515544 A	1–5, 7–16 6
X	MERINO Isidro, Synthesis and anti-HIV-1 activities of new pyrimido [5, 4-b] indoles, Il Farmaco, 1999, Vol. 54, No. 4, Pages 255-264, Table 1	1, 7, 9–10, 15
Y	WO 02/30406 A2 (DINAN, T., G.)	22

▼ C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願 または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたも の
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

1 6. 05. 2005

国際調査報告の発送日

31.5.2005

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (I SA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員)

4C | 3229

榎本 佳予子

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

C (続き) .	関連すると認められる文献	**
引用文献の	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
カテゴリー*	2002. 04. 18, 全文 & JP 2004-510814 A & EP 1408937 A2	明ハツ型四切り街万
Y	JP 2001-518495 A (グラクソ グループ リミテッド)	22
	2001.10.16,全文 & WO 99/17755 A2 & EP 1021174 A2	
Y	ABE Michikazu, Reduction of wrap restraint stress-induced	22
	defecation by MKC-242, a novel benzodioxan derivative, via 5-HT _{1A} -receptor agonist action in rats, Jpn. J. Pharmacol., 1998,	
	Vol. 77, Pages 211-217	
,		
	*	
×±-		
	·	
4		,
	•	
		χ.
	*	
	· ·	
4		

		国际调宜報言		国际山脉银行 101/112000/00001
第Ⅱ札	莿	請求の範囲の一部の調査ができな	いときの意見(第1ペー	ジの 2 の続き)
		第3項(PCT17条(2)(a))の規 いった。	定により、この国際調査	報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
1.	V	請求の範囲 <u>17-21</u> つまり、	_ は、この国際調査機関だ	調査をすることを要しない対象に係るものである。
		請求の範囲17 -21は、 ものである。	人の身体の手術又は	は治療による処置及び診断方法に該当する
2.		請求の範囲 ない国際出願の部分に係るもので	_	とすることができる程度まで所定の要件を満たしてい
3:		請求の範囲	は、従属請求の範囲でる	5ってPCT規則6.4(a)の第2文及び第 3 文の規定に

第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

従って記載されていない。

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

請求の範囲1-16に係る発明は、 $5-HT_1$,作動作用を併有する $5-HT_3$ 拮抗作用を有する、式(I)で示されるピリミジン誘導体の発明、及び、該誘導体を含む $5-HT_1$,作動作用を併有する $5-HT_3$ 拮抗剤、医薬組成物及び処置剤の発明であるが、請求の範囲22に係る発明は、 $5-HT_1$,作動剤及び $5-HT_3$ 拮抗剤の2種の薬剤を組み合わせた、組み合わせ製剤の発明である。

してみると、両者は、特別な技術的特徴を共有するものとはいえないから、これらの一群の発明は単一の一般的発明概念を形成するように関連しているとは認められない。

よって、請求の範囲1-16,22に係る発明は、発明の単一性の要件を満たしていないことが明らかである。

- 2. 「 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
- ▶ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

<調査の対象について>

請求の範囲22は、「5-HT」A作動剤」及び「5-HT3拮抗剤」という所望の性質により定義された化合物を有効成分とする過敏性腸症候群の治療剤に関するものである。そして、請求の範囲22は、そのような性質を有するあらゆる化合物を包含するものであるが、PCT第5条の意味において開示されているのは、クレームされた化合物のごくわずかな部分にすぎず、PCT第6条の意味での明細書の開示による裏付けを欠くものと認められる。

また、「 $5-HT_1$ 」作動剤」及び「 $5-HT_2$ 拮抗剤」は、出願時の技術常識を勘案してもそのような性質を有する化合物の範囲を特定できないから、請求の範囲 22 は、PCT 第6条における明確性の要件も欠いている。

よって、請求の範囲 22 における調査は、 $5-HT_{1A}$ 作動剤及び $5-HT_{3}$ 拮抗剤と過敏性腸症候群との関係について、及び、明細書に具体的に記載されている、 $5-HT_{1A}$ 作動剤及び $5-HT_{3}$ 拮抗剤を組み合わせた過敏性腸症候群の治療剤について行った。